(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 11 avril 2002 (11.04.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/28891 A2

(51) Classification internationale des brevets7:

C07K 14/195

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/03061

- (22) Date de dépôt international: 4 octobre 2001 (04.10.2001)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité :

00/12697

4 octobre 2000 (04.10.2000) F.

- (71) Déposants (pour tous les États désignés sauf US): IN-STITUT PASTEUR [FR/FR]; 28, rue du Docteur Roux, F-75015 Paris (FR). CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (CNRS) [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75794 Paris Cedex 16 (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): KUNST, Fréderik [FR/FR]; 46 Rue Barbès, F-94200 Yvry-Sur-Seine (FR). GLASER, Philippe [FR/FR]; 72 rue de la Glacière, F-75013 Paris (FR).
- (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Régimbeau, 20, rue des Chazelles, F-75847 Paris Cedex 17 (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

- sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport
- avec la partie réservée au listage des séquences de la description publiée séparément sous forme électronique et disponible sur demande auprès du Bureau international

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.



(54) Title: LISTERIA INOCUA, GENOME AND APPLICATIONS

(54) Titre: LISTERIA INNOCUA, GENOME ET APPLICATIONS

(57) Abstract: The invention concerns a nucleotide sequence derived from *Listeria inocua* corresponding to a sequence selected among SEQ ID NO: 1 to SEQ ID NO: 11 and the comparative analysis of said genome with that of *Listeria monocytogenes*.

(57) Abrégé: La présente invention concerne notamment une séquence nucléotidique issue de Listeria innocua correspondant à une séquence choisi parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11 et l'analyse comparative de ce génome avec celui de Listeria monocytogenes.

1

LISTERIA INNOCUA, GENOME ET APPLICATIONS

5

10

15

20

25

30

L'invention a pour objet un procédé permettant de mettre en évidence les séquences nucléotidiques spécifiques du génome d'une souche de bactérie du genre Listeria, notamment d'une souche de L. innocua ou L. monocytogenes. La présente invention a également pour objet la séquence génomique et des séquences nucléotidiques codant pour des polypeptides de Listeria innocua, tels que des polypeptides d'enveloppe cellulaire, sécrétés ou spécifiques, ou impliqués dans le métabolisme et dans le processus de réplication, ainsi que des vecteurs incluant lesdites séquences et des cellules ou animaux transformés par ces vecteurs. L'invention concerne aussi la comparaison de ces séquences nucléotidiques avec celles codant pour les polypeptides de Listeria monocytogenes, souche EGDe ou L. monocytogenes 4b, ainsi que les séquences nucléotidiques spécifiques de ces souches de Listeria. L'invention concerne également des procédés de détection de ces acides nucléiques ou polypeptides et des kits de diagnostic de contamination par des bactéries du genre Listeria et des kits de typage de souches contaminantes. L'invention vise aussi une méthode de sélection de composés capables de moduler l'infection bactérienne engendrée par d'autres Listeria et un procédé de biosynthèse ou de biodégradation de molécules d'intérêt utilisant lesdites séquences nucléotidiques ou lesdits polypeptides. L'invention comprend enfin des compositions pharmaceutiques, notamment vaccinales, pour la prévention et/ou le traitement d'infections bactériennes, en particulier par Listeria, notamment monocytogenes, et des compositions contenant des anticorps dirigés contre des polypeptides spécifiques de L. innocua ou de L. monocytogenes, souche EGDe ou L. monocytogenes 4b.

Dans les infections à Listeria, Listeria monocytogenes est la plus fréquente et la plus dangereuse. Listeria monocytogenes est un pathogène intracellulaire facultatif. Il s'agit de l'agent étiologique de la listériose, une infection liée à la nourriture posant des problèmes de santé publique de plus en plus importants, avec un impact économique important pour l'industrie alimentaire. La listériose est l'infection liée aux aliments la plus léthale (mortalité d'environ 30 %). Listeria monocytogenes possède la propriété inhabituelle d'être capable de traverser trois barrières: la barrière intestinale, la barrière hémato-encéphalique et la barrière placentaire. Les manifestations cliniques de la listériose incluent les méningites, méningo-encéphalites, avortements et septicémies. Cette infection est opportuniste et affecte principalement les femmes enceintes, les

2

bébés, les personnes âgées et les personnes immuno-déprimées en particulier les personnes atteintes du SIDA. Cette maladie affecte également les individus sains et est responsable d'un nombre important d'épidémies en raison de produits alimentaires contaminés. Listeria monocytogenes est également d'une importance vétérinaire avec un risque principal pour les ovins (moutons) et les bovins. Listeria monocytogenes est particulièrement résistante au stress ou aux conditions extrêmes et il est important de rechercher sa présence avec soin non seulement pour des problèmes de sécurité alimentaire mais également pour des problèmes de sécurité environnementale.

5

10

15

20

25

30

Suite à la découverte d'une contamination, le typage de la ou les souches isolées est nécessaire pour identifier l'origine de la contamination. Par ailleurs, lorsqu'une même installation est contaminée par deux évènements successifs il est important de montrer avec certitude si ce sont deux contaminations indépendantes ou si une même souche est responsable de ces deux évènements. La méthode la plus performante actuellement utilisée, le profil de migration en gel en champs pulsé (PFGE) après digestion de l'ADN chromosomique est une méthode très lourde qui ne peut être mise en œuvre de manière systématique. Une méthode alternative, moins performante mais automatisée, le ribotypage, présente un coût, par analyse, élevé qui limite son utilisation.

Il faut aussi souligner que le risque de listériose est très variable en fonction de la souche de *Listeria* contaminante. A l'extrême, certaines souches pourraient être considérées comme dangereuses et d'autres inoffensives (comme *Listeria innocua*). Ainsi, alors que des contaminations par les *Listeria* sont très fréquentes, le nombre de cas décrits est faible. Dans cette perspective, la disponibilité d'un outil permettant d'identifier le risque lié à une contamination (en fonction du type génomique de la souche et du nombre de bactéries par gramme d'aliment) permettrait aux industriels de réagir en fonction de ce risque.

La séquence complète du génome de Listeria monocytogenes a été établie pour la souche EGDe déposée à la CNCM sous le n° I-2440 le 11 avril 2000 et décrite dans la demande de brevet français N° 00 04629 déposée le 11 avril 2000. Le génome de cette bactérie est circulaire et comporte environ 3000 kilobases. Son contenu en GC est d'environ 38 %. Les études des facteurs de virulence ont permis l'identification d'un locus de 15 kb qui peut être considéré comme étant un îlot de pathogénicité dans la mesure où il contient la plupart des gènes dont la fonction dans la virulence a été clairement identifiée.

15

20

25

La présente invention a ainsi pour objet un procédé permettant de mettre en évidence des séquences nucléotidiques spécifiques du génome d'une souche de bactérie du genre *Listeria*, notamment spécifiques d'une souche de *L. innocua* ou *L. monocytogenes*, telle que la souche *L. monocytogenes* EGDe ou *L. monocytogenes* 4b.

Un tel procédé selon l'invention permet notamment l'identification de séquences spécifiques de :

- L. innocua par rapport à L. monocytogenes, notamment par rapport L. monocytogenes EGDe et/ou L. monocytogenes 4b;
- L. monocytogenes, notamment L. monocytogenes EGDe ou L. monocytogenes

 10 4b, par rapport à L. innocua;
 - L. monocytogenes EGDe par rapport à L. innocua et/ou L. monocytogenes 4b; et
 - L. monocytogenes 4b par rapport à L. innocua et/ou L. monocytogenes EGDe.

 Ledit procédé selon l'invention est de préférence caractérisé en ce qu'il comprend au moins les étapes suivantes :
 - a) l'alignement des séquences nucléotidiques de L. monocytogenes, notamment celles de L. monocytogenes EGDe et/ou L. monocytogenes 4b, et de celles de L. innocua selon l'invention ; et
 - b) le traitement des données obtenues par cet alignement pour isoler lesdites séquences spécifiques.

Dans un mode de réalisation préféré, le procédé selon l'invention est caractérisé en ce que les séquences nucléotidiques de L. monocytogenes, notamment celles de L. monocytogenes EGDe et/ou L. monocytogenes 4b sont choisies parmi les séquences nucléotidiques génomiques :

- telles que décrites dans la demande de brevet français N° 00 04629 déposée le 11 avril 2000 ou dans la demande internationale de brevet PCT/FR 01/01118 déposée le 11 avril 2001 pour *L. monocytogenes* EGDe, notamment la séquence SEQ ID No. 1 du génome complet de *L. monocytogenes* EGDe ; et
- les séquences SEQ ID Nos.1068 à 2041 ou Nos. 2872 à 3891 pour L. 30 monocytogenes 4b.

Dans un mode de réalisation également préféré, le procédé selon l'invention est caractérisé en ce que les séquences nucléotidiques spécifiques de L. inocua ou L. monocytogenes, notamment celles de L. monocytogenes EGDe et/ou L. monocytogenes 4b, hybrident dans des conditions de forte stringence avec respectivement les séquences

WO 02/28891

5

10

15

20

25

30

4

nucléotidiques, ou leur séquence complémentaire, de L. inocua ou L. monocytogenes, notamment celles de L. monocytogenes EGDe et/ou L. monocytogenes 4b.

La présente invention concerne les séquences nucléotidiques et polypeptidiques de *Listeria innocua* et la comparaison des séquences correspondantes avec celles de *Listeria monocytogenes* souche EGDe et/ou 4b.

L'invention concerne notamment :

- les séquences nucléiques SEQ ID Nos. 12 à 689 (cf. Tableau V) et SEQ ID Nos. 2059 à 2601 (cf. Tableau VI), notamment SEQ ID Nos. 2059 à 2601, spécifiques de Listeria innocua par rapport à Listeria monocytogenes souche EGDe;
- les séquences nucléiques SEQ ID Nos. 690 à 1067 (cf. Tableau V) et SEQ ID Nos. 2602 à 2871 (cf. Tableau VII), notamment SEQ ID Nos. 2602 à 2871, spécifiques de Listeria monocytogenes souche EGDe par rapport Listeria innocua;
- les séquences nucléiques SEQ ID Nos. 3892 à 4025 (cf. Tableau IX) spécifiques de *Listeria monocytogenes* 4b par rapport à *Listeria innocua* et *Listeria monocytogenes* souche EGDe,

leurs fragments de longueur suffisante pour conserver leur susdite spécificité, leur séquence complémentaire, amorces ou sondes spécifiques, les peptides codés par ces séquences nucléiques ou anticorps dirigés contre ces peptides, ainsi que notamment leurs utilisations, pour l'identification d'une souche de *Listeria*, ou pour la distinction entre une souche pathogène ou non pathogène de *Listeria* dans un échantillon biologique, en particulier à l'aide de procédés ou de kit de diagnostic tels que ci-après présentés ou connus de l'homme de l'art.

L'homme de l'art saura, à partir de ces séquences spécifiques selon l'invention, dessiner les amorces ou sondes, produire les peptides spécifiques ou les anticorps dirigés contre ces peptides nécessaires pour la mise en œuvre de ces procédés de diagnostic ou l'élaboration de kit de diagnostic tels que ci-après présentés ou standards.

Ainsi, c'est un objet de la présente invention que de divulguer la séquence complète du génome de *Listeria innocua*, en particulier CLIP 11262 contenu dans la banque génomique préparée à partir du génome de cette souche et déposée à la CNCM le 2 octobre 2000 sous le numéro I-2565 ainsi que de tous les gènes et séquences régulatrices non codantes contenus dans ledit génome.

10

15

20

25

30

La souche CLIP 11262 a été isolée d'un produit laitier. Cette souche est conservée au Centre National de Référence des Listeria à l'INSTITUT PASTEUR (centre collaborateur OMS).

La comparaison des séquences complètes des génomes de *L. monocytogenes* souche EGDe et *Listeria innocua*, souche CLIP 11262, montre qu'environ 86 % de ces génomes sont très fortement conservés (80 à 95 % d'identité ADN). Par contre les 14 % restants sont spécifiques de chaque souche. Pratiquement, une puce représentant l'ensemble des gènes de chaque espèce donnerait un signal positif pour l'ADN des deux souches pour 86 % des sondes et pour 14 % un signal uniquement avec l'ADN d'une des deux souches.

Ces résultats sont en accord avec les données de la littérature sur la diversité des souches de *Listeria*. Par ailleurs des données récentes du laboratoire sur le séquençage d'une souche épidémique de *L. monocytogenes* (serotype 4b (CLIP 80459)) confirme cette diversité mais surtout montre que les souches de serotype-4b sont sans doute aussi proches de *L. innocua* que de la souche de *L. monocytogenes* de sérotype-1/2a dont le génome a été séquencé. La souche CLIP 80459 est une souche épidémique. Elle est conservée au Centre National de Référence des Listeria de l'INSTITUT PASTEUR (centre collaborateur OMS). Il faut aussi souligner que la souche d'innocua n'est pas pathogène et par conséquent que les gènes spécifiques de *L. monocytogenes* sont potentiellement impliqués dans la pathogénicité. Par ailleurs l'analyse du génome de la souche EGDe a permis d'identifier les principaux gènes de compétences, c'est-à-dire les gènes favorisant les transferts de gènes horizontaux. Certaines souches de *Listeria* doivent par conséquent avoir la capacité à être transformées. Des transferts horizontaux entre souches doivent ainsi être fréquents et expliquer la grande diversité observée entre les isolats.

La souche *Listeria monocytogenes* sérotype 4b est également identifiée dans la présente demande par *Listeria monocytogenes* 4b et de manière interchangeable.

L'ensemble de ces observations indique que les gènes identifiés comme variables entre *L. monocytogenes* souche EGDe et *L. innocua* doivent être représentatifs de la diversité génomique des *Listeria*.

L'invention concerne également de nouveaux outils pour le typage des souches de *Listeria*. Ces outils pourraient être du type "puce" à ADN ou d'un autre type. Les caractéristiques nouvelles de ces outils de typage seront les suivantes :

* Rapidité et simplicité d'utilisation ;

10

15

20

25

30

- * Haut pouvoir de discrimination entre les souches ;
- * Possibilité de fournir des informations sur le contenu génomique de la souche analysée et de permettre éventuellement de prévoir le risque associé à une contamination par *Listeria*.

La présente invention concerne donc une séquence nucléotidique de *Listeria innocua* caractérisée en ce qu'elle correspond à une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058, notamment parmi SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058.

La présente invention concerne également une séquence nucléotidique issue de Listeria innocua, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi :

- a) une séquence nucléotidique comportant au moins 75 %, 80 %, 85 %, 90 %, 95 % ou 98 % d'identité avec une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058, notamment parmi SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058;
- b) une séquence nucléotidique hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058;
- c) une séquence nucléotidique complémentaire d'une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058, ou complémentaire d'une séquence nucléotidique telle que définie en a), ou b), ou une séquence nucléotidique de l'ARN correspondant à l'une des séquences a) ou b);
- d) une séquence nucléotidique d'un fragment représentatif d'une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058, ou d'un fragment représentatif d'une séquence nucléotidique telle que définie en a), b) ou c);
- e) une séquence nucléotidique comprenant une séquence telle que définie en a), b), c) ou d); et
 - f) une séquence nucléotidique telle que définie en a), b), c), d) ou e) modifiée.

De façon plus particulière, la présente invention a également pour objet les séquences nucléotidiques caractérisées en ce qu'elles sont issues de SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058 et en ce qu'elles codent pour un polypeptide, choisies parmi les séquences SEQ ID No. 12 à SEQ ID No. 689, SEQ ID No. 2053 à SEQ ID No. 2056 et SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601, notamment parmi SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601.

10

15

20

25

30

La présente invention concerne aussi de façon plus générale les séquences nucléotidiques issues de SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058 et codant pour un polypeptide de *L. innocua*, telles qu'elles peuvent être isolées à partir de SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058, notamment à partir de SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058.

De plus, les séquences nucléotidiques, caractérisées en ce qu'elles comprennent une séquence nucléotidique choisie parmi :

- a) une séquence nucléotidique codant pour un polypeptide, choisie parmi les séquences SEQ ID No. 12 à SEQ ID No. 689, SEQ ID No. 2053 à SEQ ID No. 2056 et SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601, notamment parmi SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601;
- b) une séquence nucléotidique comportant au moins 75 %, 80 %, 85 %, 90 %, 95 % ou 98 % d'identité avec une séquence nucléotidique codant pour un polypeptide, choisie parmi les séquences SEQ ID No. 12 à SEQ ID No. 689, SEQ ID No. 2053 à SEQ ID No. 2056 et SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601, notamment parmi SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601;
- c) une séquence nucléotidique s'hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence nucléotidique codant pour un polypeptide, choisie parmi les séquences SEQ ID No. 12 à SEQ ID No. 689, SEQ ID No. 2053 à SEQ ID No. 2056 et SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601, notamment parmi SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601;
- d) une séquence nucléotidique complémentaire ou d'ARN correspondant à une séquence telle que définie en a), b) ou c);
- e) une séquence nucléotidique d'un fragment représentatif d'une séquence telle que définie en a), b), c) ou d); et
 - f) une séquence telle que définie en a), b), c), d) ou e) modifiée, sont également des objets de l'invention.

La présente invention concerne également une séquence nucléotidique de *Listeria monocytogenes* sérotype 4b de séquence SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041 et SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891, notamment SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891.

La présente invention concerne également une séquence nucléotidique de Listeria monocytogenes sérotype 4b caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi :

10

15

20

25

30

- a) une séquence nucléotidique comportant au moins 75 %, 80 %, 85 %, 90 %, 95 % ou 98 % d'identité avec SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041, SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891, notamment avec SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891;
- b) une séquence nucléotidique hybridant dans des conditions de forte stringence avec SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041, SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891, notamment avec SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891;
- c) une séquence nucléotidique complémentaire de SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041, SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891, notamment de SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891 ou complémentaire d'une séquence nucléotidique telle que définie en a) ou b), ou une séquence nucléotidique de l'ARN correspondant à l'une des séquences a) ou b);
- d) une séquence nucléotidique d'un fragment représentatif de SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041, SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891, notamment de SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891 ou d'un fragment représentatif d'une séquence nucléotidique telle que définie en a), b) ou c);
- e) une séquence nucléotidique comprenant une séquence telle que définie en a), b), c) ou d); et
 - f) une séquence nucléotidique telle que définie en a), b), c), d) ou e) modifiée.

De façon plus particulière, la présente invention a également pour objet les séquences nucléotidiques caractérisées en ce qu'elles sont issues de SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041, SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891, notamment de SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891 et en ce qu'elles codent pour un polypeptide, choisies parmi les séquences SEQ ID No. 690 à SEQ ID No. 1067, SEQ ID No. 2049 à SEQ ID No. 2052 et SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871, notamment parmi SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871.

La présente invention concerne aussi de façon plus générale les séquences nucléotidiques issues de SEQ ID No. 1068 à 2041, SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891, notamment de SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891, et codant pour un polypeptide de *L. monocytogenes*, telles qu'elles peuvent être isolées à partir de SEQ ID No. 690 à 1067, SEQ ID No. 2049 à SEQ ID No. 2052 et SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871, notamment parmi SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871.

De plus, les séquences nucléotidiques, caractérisées en ce qu'elles comprennent une séquence nucléotidique choisie parmi :

10

15

20

25

30

- a) une séquence nucléotidique codant pour un polypeptide, choisie parmi les séquences SEQ ID No. 690 à SEQ ID No. 1067, SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871, notamment parmi SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871;
- b) une séquence nucléotidique comportant au moins 75 %, 80 %, 85 %, 90 %, 95 % ou 98 % d'identité avec une séquence nucléotidique codant pour un polypeptide, choisie parmi les séquences SEQ ID No. 690 à SEQ ID No. 1067, SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871, notamment parmi SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871;
- c) une séquence nucléotidique s'hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence nucléotidique codant pour un polypeptide, choisie parmi les séquences SEQ ID No. 690 à SEQ ID No. 1067, SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871, notamment parmi SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871;
- d) une séquence nucléotidique complémentaire ou d'ARN correspondant à une séquence telle que définie en a), b) ou c);
- e) une séquence nucléotidique d'un fragment représentatif d'une séquence telle que définie en a), b), c) ou d) ; et
 - f) une séquence telle que définie en a), b), c), d) ou e) modifiée, sont également des objets de l'invention.

Par acide nucléique, séquence nucléique ou d'acide nucléique, polynucléotide, oligonucléotide, séquence de polynucléotide, séquence nucléotidique, termes qui seront employés indifféremment dans la présente description, on entend désigner un enchaînement précis de nucléotides, modifiés ou non, permettant de définir un fragment ou une région d'un acide nucléique, comportant ou non des nucléotides non naturels, et pouvant correspondre aussi bien à un ADN double brin, un ADN simple brin qu'à des produits de transcription desdits ADNs. Ainsi, les séquences nucléiques selon l'invention englobent également les PNA (Peptid Nucleic Acid).

Il doit être compris que la présente invention ne concerne pas les séquences nucléotidiques dans leur environnement chromosomique naturel, c'est-à-dire à l'état naturel. Il s'agit de séquences qui ont été isolées et/ou purifiées, c'est-à-dire qu'elles ont été prélevées directement ou indirectement, par exemple par copie, leur environnement ayant été au moins partiellement modifié. On entend ainsi également désigner les acides nucléiques obtenus par synthèse chimique.

Par « pourcentage d'identité » entre deux séquences d'acides nucléiques ou d'acides aminés au sens de la présente invention, on entend désigner un pourcentage de nucléotides ou de résidus d'acides aminés identiques entre les deux séquences à

WO 02/28891

comparer, obtenu après le meilleur alignement, ce pourcentage étant purement statistique et les différences entre les deux séquences étant réparties au hasard et sur toute leur longueur. On entend désigner par "meilleur alignement" ou "alignement optimal", l'alignement pour lequel le pourcentage d'identité déterminé comme ci-après est le plus élevé. Les comparaisons de séquences entre deux séquences d'acides nucléiques ou d'acides aminés sont traditionnellement réalisées en comparant ces séquences après les avoir alignées de manière optimale, ladite comparaison étant réalisée par segment ou par « fenêtre de comparaison » pour identifier et comparer les régions locales de similarité de séquence. L'alignement optimal des séquences pour la comparaison peut être réalisé, outre manuellement, au moyen de l'algorithme d'homologie locale de Smith et Waterman (1981, Ad. App. Math. 2:482), au moyen de l'algorithme d'homologie locale de Neddleman et Wunsch (1970, J. Mol. Biol. 48:443), au moyen de la méthode de recherche de similarité de Pearson et Lipman (1988, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85:2444), au moyen de logiciels informatiques utilisant ces algorithmes (GAP, BESTFIT, BLAST P, BLAST N, FASTA et TFASTA dans le Wisconsin Genetics Software Package, Genetics Computer Group, 575 Science Dr., Madison, WI). Afin d'obtenir l'alignement optimal, on utilise de préférence le programme BLAST, avec la matrice BLOSUM 62. On peut également utiliser les matrices PAM ou PAM250.

20

25

5

10

15

Le pourcentage d'identité entre deux séquences d'acides nucléiques ou d'acides aminés est déterminé en comparant ces deux séquences alignées de manière optimale, la séquence d'acides nucléiques ou d'acides aminés à comparer pouvant comprendre des additions ou des délétions par rapport à la séquence de référence pour un alignement optimal entre ces deux séquences. Le pourcentage d'identité est calculé en déterminant le nombre de positions identiques pour lesquelles le nucléotide ou le résidu d'acide aminé est identique dans les deux séquences, en divisant ce nombre de positions identiques par le nombre total de positions comparées et en multipliant le résultat obtenu par 100 pour obtenir le pourcentage d'identité entre ces deux séquences.

Par séquences nucléiques présentant un pourcentage d'identité d'au moins 75 %, de préférence 80 %, 85 % ou 90 %, de façon plus préférée 95 % voire 98 %, après alignement optimal avec une séquence de référence, on entend désigner les séquences nucléiques présentant, par rapport à la séquence nucléique de référence, certaines modifications comme en particulier une délétion, une troncation, un allongement, une fusion chimérique et/ou une substitution, notamment ponctuelle, et dont la séquence

10

15

20

25

30

nucléique présente au moins 75 %, de préférence 80 %, 85 %, 90 %, 95 % ou 98 %, d'identité après alignement optimal avec la séquence nucléique de référence. Il s'agit de préférence de séquences dont les séquences complémentaires sont susceptibles de s'hybrider spécifiquement avec les séquences de référence. De préférence, les conditions d'hybridation spécifiques ou de forte stringence seront telles qu'elles assurent au moins 75 %, de préférence 80 %, 85 %, 90 %, 95 % ou 98 % d'identité après alignement optimal entre l'une des deux séquences et sa séquence complémentaire.

Une hybridation dans des conditions de forte stringence signifie que les conditions de température et de force ionique sont choisies de telle manière qu'elles permettent le maintien de l'hybridation entre deux fragments d'ADN complémentaires. A titre illustratif, des conditions de forte stringence de l'étape d'hybridation aux fins de définir les fragments polynucléotidiques décrits ci-dessus, sont avantageusement les suivantes.

L'hybridation ADN-ADN ou ADN-ARN est réalisée en deux étapes : (1) préhybridation à 42°C pendant 3 heures en tampon phosphate (20 mM, pH 7,5) contenant 5 x SSC (1 x SSC correspond à une solution 0,15 M NaCl + 0,015 M citrate de sodium), 50 % de formamide, 7 % de sodium dodécyl sulfate (SDS), 10 x Denhardt's, 5 % de dextran sulfate et 1 % d'ADN de sperme de saumon ; (2) hybridation proprement dite pendant 20 heures à une température dépendant de la taille de la sonde (i.e. : 42°C, pour une sonde de taille > 100 nucléotides) suivie de 2 lavages de 20 minutes à 20°C en 2 x SSC + 2 % SDS, 1 lavage de 20 minutes à 20°C en 0,1 x SSC + 0,1 % SDS pendant 30 minutes à 60°C pour une sonde de taille > 100 nucléotides. Les conditions d'hybridation de forte stringence décrites ci-dessus pour un polynucléotide de taille plus grande ou plus petite, selon l'enseignement de Sambrook et al. (1989, Molecular cloning : a laboratory manual, 2nd Ed. Cold Spring Harbor).

De plus, par fragment représentatif de séquences selon l'invention, on entend désigner tout fragment nucléotidique présentant au moins 15 nucléotides, de préférence au moins 30, 75, 150, 300 et 450 nucléotides consécutifs de la séquence dont il est issu.

Par fragment représentatif, on entend en particulier une séquence nucléique codant pour un fragment biologiquement actif d'un polypeptide, tel que défini plus loin.

10

15

20

25

30

Par fragment représentatif, on entend également les séquences intergéniques, et en particulier les séquences nucléotidiques portant les signaux de régulation (promoteurs, terminateurs, voire enhancers, ...).

Parmi lesdits fragments représentatifs, on préfère ceux ayant des séquences nucléotidiques correspondant à des cadres ouverts de lecture, dénommés séquences ORFs (ORF pour «Open Reading Frame»), compris en général entre un codon d'initiation et un codon stop, ou entre deux codons stop, et codant pour des polypeptides, de préférence d'au moins 100 acides aminés, tel que par exemple, sans s'y limiter, les séquences ORFs qui seront décrites par la suite.

La numérotation des séquences nucléotidiques ORFs qui sera utilisée par la suite dans la présente description correspond à la numérotation des séquences d'acides aminés des protéines codées par lesdites ORFs.

Les fragments représentatifs selon l'invention peuvent être obtenus par exemple par amplification spécifique telle que la PCR ou après digestion par des enzymes de restriction appropriés de séquences nucléotidiques selon l'invention, cette méthode étant décrite en particulier dans l'ouvrage de Sambrook et al.. Lesdits fragments représentatifs peuvent également être obtenus par synthèse chimique lorsque leur taille n'est pas trop importante, selon des méthodes bien connues de l'homme du métier.

Parmi les séquences contenant des séquences de l'invention, ou des fragments représentatifs, on entend également les séquences qui sont naturellement encadrées par des séquences qui présentent au moins 75 %, 80 %, 85 %, 90 %, 95 % ou 98 % d'identité avec les séquences selon l'invention.

Par séquence nucléotidique modifiée, on entend toute séquence nucléotidique obtenue par mutagénèse selon des techniques bien connues de l'homme du métier, et comportant des modifications par rapport aux séquences normales, par exemple des mutations dans les séquences régulatrices et/ou promotrices de l'expression du polypeptide, notamment conduisant à une modification du taux d'expression ou de l'activité dudit polypeptide.

Par séquence nucléotidique modifiée, on entend également toute séquence nucléotidique codant pour un polypeptide modifié tel que défini ci-après.

Les fragments représentatifs selon l'invention peuvent également être des sondes ou amorces, qui peuvent être utilisées dans des procédés de détection, d'identification, de dosage ou d'amplification de séquences nucléiques.

13

Une sonde ou amorce se définit, au sens de l'invention, comme étant un fragment d'acides nucléiques simple brin ou un fragment double brin dénaturé comprenant par exemple de 12 bases à quelques kb, notamment de 15 à quelques centaines de bases, de préférence de 15 à 50 ou 100 bases, et possédant une spécificité d'hybridation dans des conditions déterminées pour former un complexe d'hybridation avec un acide nucléique cible.

5

10

15

20

25

30

Les sondes et amorces selon l'invention peuvent être marquées directement ou indirectement par un composé radioactif ou non radioactif par des méthodes bien connues de l'homme du métier, afin d'obtenir un signal détectable et/ou quantifiable (brevet FR 78 10975 et bDNA de Chiron EP 225 807 et EP 510 085).

Les séquences non marquées de polynucléotides selon l'invention peuvent être utilisées directement comme sonde ou amorce.

Les séquences sont généralement marquées pour obtenir des séquences utilisables pour de nombreuses applications. Le marquage des amorces ou des sondes selon l'invention est réalisé par des éléments radioactifs ou par des molécules non radioactives.

Parmi les isotopes radioactifs utilisés, on peut citer le ³²P, le ³³P, le ³⁵S, le ³H ou le ¹²⁵I. Les entités non radioactives sont sélectionnées parmi les ligands tels la biotine, l'avidine, la streptavidine, la dioxygénine, les haptènes, les colorants, les agents luminescents tels que les agents radioluminescents, chémoluminescents, bioluminescents, fluorescents, phosphorescents.

Les polynucléotides selon l'invention peuvent ainsi être utilisés comme amorce et/ou sonde dans des procédés mettant en oeuvre notamment la technique de PCR (amplification en chaîne par polymérase) (Rolfs et al., 1991, Berlin : Springer-Verlag). Cette technique nécessite le choix de paires d'amorces oligonucléotidiques encadrant le fragment qui doit être amplifié. On peut, par exemple, se référer à la technique décrite dans le brevet américain U.S. N° 4,683,202. Les fragments amplifiés peuvent être identifiés, par exemple après une électrophorèse en gel d'agarose ou de polyacrylamide, ou après une technique chromatographique comme la filtration sur gel ou la chromatographie échangeuse d'ions, puis séquencés. La spécificité de l'amplification peut être contrôlée en utilisant les séquences nucléotidiques de polynucléotides de l'invention comme matrice, des plasmides contenant ces séquences ou encore les produits d'amplification dérivés. Les fragments nucléotidiques amplifiés peuvent être utilisés comme réactifs dans des réactions d'hybridation afin de mettre en évidence la

14

présence, dans un échantillon biologique, d'un acide nucléique cible de séquence complémentaire à celle desdits fragments nucléotidiques amplifiés.

L'invention vise également les acides nucléiques susceptibles d'être obtenus par amplification à l'aide d'amorces selon l'invention.

5

10

15

20

25

30

D'autres techniques d'amplification de l'acide nucléique cible peuvent être avantageusement employées comme alternative à la PCR (PCR-like) à l'aide de couple d'amorces de séquences nucléotidiques selon l'invention. Par PCR-like on entend désigner toutes les méthodes mettant en œuvre des reproductions directes ou indirectes des séquences d'acides nucléiques, ou bien dans lesquelles les systèmes de marquage ont été amplifiés, ces techniques sont bien entendu connues. En général, il s'agit de l'amplification de l'ADN par une polymérase ; lorsque l'échantillon d'origine est un ARN il convient préalablement d'effectuer une transcription reverse. Il existe actuellement de très nombreux procédés permettant cette amplification, comme par exemple la technique SDA (Strand Displacement Amplification) ou technique d'amplification à déplacement de brin (Walker et al., 1992, Nucleic Acids Res. 20:1691), la technique TAS (Transcription-based Amplification System) décrite par Kwoh et al. (1989, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 1173), la technique 3SR (Self-Sustained Sequence Replication) décrite par Guatelli et al. (1990, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 87:1874), la technique NASBA (Nucleic Acid Sequence Based Amplification) décrite par Kievitis et al. (1991, J. Virol. Methods, 35, 273), la technique TMA (Transcription Mediated Amplification), la technique LCR (Ligase Chain Reaction) décrite par Landegren et al. (1988, Science 241, 1077), la technique de RCR (Repair Chain Reaction) décrite par Segev (1992, Kessler C. Springer Verlag, Berlin, New-York, 197-205), la technique CPR (Cycling Probe Reaction) décrite par Duck et al. (1990, Biotechniques, 9, 142), la technique d'amplification à la Q-béta-réplicase décrite par Miele et al. (1983, J. Mol. Biol., 171, 281). Certaines de ces techniques ont depuis été perfectionnées.

Dans le cas où le polynucléotide cible à détecter est un ARNm, on utilise avantageusement, préalablement à la mise en oeuvre d'une réaction d'amplification à l'aide des amorces selon l'invention ou à la mise en œuvre d'un procédé de détection à l'aide des sondes de l'invention, une enzyme de type transcriptase inverse afin d'obtenir un ADNc à partir de l'ARNm contenu dans l'échantillon biologique. L'ADNc obtenu servira alors de cible pour les amorces ou les sondes mises en oeuvre dans le procédé d'amplification ou de détection selon l'invention.

La technique d'hybridation de sondes peut être réalisée de manières diverses (Matthews et al., 1988, Anal. Biochem., 169, 1-25). La méthode la plus générale consiste à immobiliser l'acide nucléique extrait des cellules de différents tissus ou de cellules en culture sur un support (tels que la nitrocellulose, le nylon, le polystyrène) et à incuber, dans des conditions bien définies, l'acide nucléique cible immobilisé avec la sonde. Après l'hybridation, l'excès de sonde est éliminé et les molécules hybrides formées sont détectées par la méthode appropriée (mesure de la radioactivité, de la fluorescence ou de l'activité enzymatique liée à la sonde).

5

10

15

20

25

30

Selon un autre mode de mise en œuvre des sondes nucléiques selon l'invention, ces dernières peuvent être utilisées comme sondes de capture. Dans ce cas, une sonde, dite « sonde de capture », est immobilisée sur un support et sert à capturer par hybridation spécifique l'acide nucléique cible obtenu à partir de l'échantillon biologique à tester et l'acide nucléique cible est ensuite détecté grâce à une seconde sonde, dite « sonde de détection », marquée par un élément facilement détectable.

Parmi les fragments d'acides nucléiques intéressants, il faut ainsi citer en particulier les oligonucléotides anti-sens, c'est-à-dire dont la structure assure, par hybridation avec la séquence cible, une inhibition de l'expression du produit correspondant. Il faut également citer les oligonucléotides sens qui, par interaction avec des protéines impliquées dans la régulation de l'expression du produit correspondant, induiront soit une inhibition, soit une activation de cette expression.

De façon préférée, les sondes ou amorces selon l'invention sont immobilisées sur un support, de manière covalente ou non covalente. En particulier, le support peut être une puce à ADN ou un filtre à haute ou moyenne densité, également objets de la présente invention (brevets WO 97/29212, WO 98/27317, WO 97/10365 et WO 92/10588).

On entend désigner par puce à ADN ou filtre haute densité, un support sur lequel sont fixées des séquences d'ADN, chacune d'entre elles pouvant être repérée par sa localisation géographique. Ces puces ou filtres diffèrent principalement par leur taille, le matériau du support, et éventuellement le nombre de séquences d'ADN qui y sont fixées.

On peut fixer les sondes ou amorces selon la première invention sur des supports solides, en particulier les puces à ADN, par différents procédés de fabrication. En particulier, on peut effectuer une synthèse in situ par adressage photochimique ou par jet d'encre. D'autres techniques consistent à effectuer une synthèse ex situ et à fixer les

5

10

15

20

25

30

16

sondes sur le support de la puce à ADN par adressage mécanique, électronique ou par jet d'encre. Ces différents procédés sont bien connus de l'homme du métier.

Une séquence nucléotidique (sonde ou amorce) selon l'invention permet donc la détection et/ou l'amplification de séquences nucléiques spécifiques. En particulier, la détection de cesdites séquences est facilitée lorsque la sonde est fixée sur une puce à ADN, ou à un filtre haute densité.

L'utilisation de puces à ADN ou de filtres à haute densité permet en effet de déterminer l'expression de gènes dans un organisme présentant une séquence génomique proche de L. monocytogenes ou innocua et le typage de la souche en cause.

La séquence génomique de *L. innocua* et les séquences partielles de *L. monocytogenes* 4b, complétées par l'identification des gènes de ces organismes, telles que présentées dans la présente invention, servent de base à la construction de ces puces à ADN ou filtre.

La préparation de ces filtres ou puces consiste à synthétiser des oligonucléotides, correspondant aux extrémités 5' et 3' des gènes ou à des fragments plus internes pour amplifier des fragments d'une taille adaptée, par exemple comprise environ entre 300 et 800 bases. Ces oligonucléotides sont choisis en utilisant la séquence génomique et ses annotations divulguées par la présente invention. La température d'appariement des ces oligonucléotides aux places correspondantes sur l'ADN doit être approximativement la même pour chaque oligonucleotide. Ceci permet de préparer des fragments d'ADN correspondant à chaque gène par l'utilisation de conditions de PCR appropriées dans un environnement hautement automatisé. Les fragments amplifiés sont ensuite immobilisés sur des filtres ou des supports en verre, silicium ou polymères synthétiques et ces milieux sont utilisés pour l'hybridation.

La disponibilité de tels filtres et/ou puces et de la séquence génomique correspondante annotée permet d'étudier l'expression de grands ensembles, voire de la totalité des gènes dans les micro-organismes associés à *Listeria innocua* et *L. monocytogenes* 4b, en préparant les ADN complémentaires, et en les hybridant à l'ADN ou aux oligonucléotides immobilisés sur les filtres ou les puces. De même, les filtres et/ou les puces permettent d'étudier la variabilité des souches ou des espèces, en préparant l'ADN de ces organismes et en les hybridant à l'ADN ou aux oligonucléotides immobilisés sur les filtres ou les puces.

Les différences entre les séquences génomiques des différentes souches ou espèces peuvent grandement affecter l'intensité de l'hybridation et, par conséquent,

17

perturber l'interprétation des résultats. Il peut donc être nécessaire d'avoir la séquence précise des gènes de la souche que l'on souhaite étudier. La méthode de détection des gènes décrite plus loin en détail, impliquant la détermination de la séquence de fragments aléatoires d'un génome, et les organisant d'après la séquence du génome complet de L. innocua et L. monocytogenes 4b divulgué dans la présente invention, peut être très utile.

5

10

15

20

25

30

Les séquences nucléotidiques selon l'invention peuvent être utilisées dans des puces à ADN pour effectuer l'analyse de mutations. Cette analyse repose sur la constitution de puces capables d'analyser chaque base d'une séquence nucléotidique selon l'invention. On pourra notamment à cette fin mettre en œuvre les techniques de micro-séquençage sur puce à ADN. Les mutations sont détectées par extension d'amorces immobilisées hybridant à la matrice des séquences analysées, juste en position adjacente de celle du nucléotide muté recherché. Une matrice simple-brin, ARN ou ADN, des séquences à analyser sera avantageusement préparée selon des méthodes classiques, à partir de produits amplifiés selon les techniques de type PCR. Les matrices d'ADN simple brin, ou d'ARN ainsi obtenues sont alors déposées sur la puce à ADN, dans des conditions permettant leur hybridation spécifique aux amorces immobilisées. Une polymérase thermostable, par exemple la Tth ou la Taq ADN polymérase, étend spécifiquement l'extrémité 3' de l'amorce immobilisée avec un analogue de nucléotide marqué complémentaire du nucléotide en position du site variable ; par exemple, un cyclage thermique est réalisé en présence des didéoxyribonucléotides fluorescents. Les conditions expérimentales seront adaptées notamment aux puces employées, aux amorces immobilisées, aux polymérases employées, et au système de marquage choisi. Un avantage du microséquençage, par rapport aux techniques basées sur l'hybridation de sondes, est qu'il permet d'identifier tous les nucléotides variables avec une discrimination optimale dans des conditions de réactions homogènes; utilisé sur des puces à ADN, il permet une résolution et une spécificité optimales pour la détection routinière et industrielle de mutations en multiplex.

L'utilisation des filtres à haute densité et/ou des puces permet ainsi d'obtenir des connaissances nouvelles sur la régulation des gènes dans les organismes d'importance industrielle, et en particulier les *listeria* propagées dans diverses conditions. Elle permet aussi une identification rapide des différences entre les génomes des souches utilisées dans de multiples applications industrielles.

En outre, une puce à ADN ou un filtre peut être un outil extrêmement intéressant pour la détermination, la détection et/ou l'identification d'un micro-organisme. Ainsi, on préfère également les puces à ADN selon l'invention qui contiennent en outre au moins une séquence nucléotidique d'un micro-organisme autre que *Listeria monocytogenes* 4b ou *Listeria innocua*, immobilisée sur le support de ladite puce. De préférence, le micro-organisme choisi l'est parmi les bactéries du genre *Listeria* (ciaprès désignées comme bactéries associées à *L. monocytogenes*), ou les variants de *Listeria monocytogenes* EGD-e.

5

10

15

20

25

30

Une puce à ADN ou un filtre selon l'invention est un élément très utile de certains kits ou nécessaires pour la détection et/ou l'identification de micro-organismes, en particulier les bactéries appartenant à l'espèce *Listeria monocytogenes* ou les micro-organismes associés, également objets de l'invention.

Par ailleurs, les puces à ADN ou les filtres selon l'invention, contenant des sondes ou amorces spécifiques de *Listeria innocua* ou *monocytogenes*, sont des éléments très avantageux de kits ou nécessaires pour la détection et/ou la quantification de l'expression de gènes de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* (ou de microorganismes associés).

En effet, le contrôle de l'expression des gènes est un point critique pour optimiser la croissance et le rendement d'une souche, soit en permettant l'expression d'un ou plusieurs gènes nouveaux, soit en modifiant l'expression de gènes déjà présents dans la cellule. La présente invention fournit l'ensemble des séquences naturellement actives chez L. innocua permettant l'expression des gènes. Elle permet ainsi la détermination de l'ensemble des séquences exprimées chez L. innocua. Elle fournit également un outil permettant de repérer les gènes dont l'expression suit un schéma donné. Pour réaliser cela, l'ADN de tout ou partie des gènes de L. innocua et monocytogenes peut être amplifié grâce à des amorces selon l'invention, puis fixé à un support comme par exemple le verre ou le nylon ou une puce à ADN, afin de construire un outil permettant de suivre le profil d'expression de ces gènes. Cet outil, constitué de ce support contenant les séquences codantes sert de matrice d'hybridation à un mélange de molécules marquées reflétant les ARN messagers exprimés dans la cellule (en particulier les sondes marquées selon l'invention). En répétant cette expérience à différents instants et en combinant l'ensemble de ces données par un traitement approprié, on obtient alors les profils d'expression de l'ensemble de ces gènes. La connaissance des séquences qui suivent un schéma de régulation donné peut aussi être

10

15

20

25

mise à profit pour rechercher de manière dirigée, par exemple par homologie, d'autres séquences suivant globalement, mais de manière légèrement différente le même schéma de régulation. En complément, il est possible d'isoler chaque séquence de contrôle présente en amont des segments servant de sondes et d'en suivre l'activité à l'aide de moyen approprié comme un gène raporteur (luciférase, β-galactosidase, GFP). Ces séquences isolées peuvent ensuite être modifiées et assemblées par ingénierie métabolique avec des séquences d'intérêt en vue de leur expression optimale.

L'invention concerne également les polypeptides codés par une séquence nucléotidique selon l'invention, de préférence, par un fragment représentatif des séquences précédentes et correspondant à une séquence ORF. En particulier, les polypeptides de *Listeria innocua* codés par les séquences SEQ ID No. 12 à SEQ ID No. 689, SEQ ID Nos. 2042 et 2043, SEQ ID Nos. 2047 et 2048, SEQ ID Nos. 2053 à 2056 et SEQ ID Nos. 2059 à 2601, notamment par SEQ ID Nos. 2059 à 2601, ou ceux de *Listeria monocytogenes* EGDe, caractérisés en ce qu'ils sont choisis parmi les polypeptides codés par les séquences SEQ ID No. 690 à SEQ ID No. 1067, SEQ ID Nos. 2049 à SEQ ID No. 2052 et SEQ ID Nos. 2602 à 2871, notamment parmi SEQ ID Nos. 2602 à 2871, ou ceux encore de *Listeria monocytogenes* 4b, caractérisés en ce qu'ils sont choisis parmi les polypeptides codés par les séquences SEQ ID No. 3892 à SEQ ID No. 4025, sont objet de l'invention.

L'invention comprend également les polypeptides caractérisés en ce qu'ils comprennent un polypeptide choisi parmi :

- a) un polypeptide selon l'invention;
- b) un polypeptide présentant au moins 80 % de préférence 85 %, 90 %, 95 % et 98 % d'identité avec un polypeptide selon l'invention;
- c) un fragment d'au moins 5 acides aminés d'un polypeptide selon l'invention, ou tel que défini en b);
- d) un fragment biologiquement actif d'un polypeptide selon l'invention, ou tel que défini en b) ou c); et
 - e) un polypeptide selon l'invention, ou tel que défini en b), c) ou d) modifié.

30 Les séquences nucléotidiques codant pour les polypeptides décrits précédemment sont également objet de l'invention.

Dans la présente description, les termes polypeptides, séquences polypeptidiques, peptides et protéines sont interchangeables. Le terme polypeptide comprend toute séquence d'acides aminés permettant de générer une réponse anticorps.

Il doit être compris que l'invention ne concerne pas les polypeptides sous forme naturelle, c'est-à-dire qu'ils ne sont pas pris dans leur environnement naturel. En revanche, elle concerne ceux qui ont pu être isolés ou obtenus par purification à partir de sources naturelles, ou bien obtenus par recombinaison génétique, ou par synthèse chimique, et qu'ils peuvent alors comporter des acides aminés non naturels comme cela sera décrit plus loin.

10

15

20

5

Par polypeptide présentant un certain pourcentage d'identité avec un autre, que l'on désignera également par polypeptide homologue, on entend désigner les polypeptides présentant par rapport aux polypeptides naturels, certaines modifications, en particulier une délétion, addition ou substitution d'au moins un acide aminé, une troncation, un allongement, une solution chimérique et/ou une mutation, ou les polypeptides présentant des modifications post-traductionnelles. Parmi les polypeptides homologues, on préfère ceux dont la séquence d'acides aminés présentent au moins 80 %, de préférence 85 %, 90 %, 95 % et 98 % d'homologie avec les séquences d'acides aminés des polypeptides selon l'invention. Dans le cas d'une substitution, un ou plusieurs acide(s) aminé(s) consécutif(s) ou non consécutif(s) sont remplacés par des acides aminés « équivalents ». L'expression « acides aminés équivalents » vise ici à désigner tout acide aminé susceptible d'être substitué à l'un des acides aminés de la structure de base sans cependant modifier essentiellement les activités biologiques des peptides correspondant telles qu'elles seront définies par la suite.

25

Ces acides aminés équivalents peuvent être déterminés soit en s'appuyant sur leur homologie de structure avec les acides aminés auxquels ils se substituent, soit sur des résultats d'essais comparatifs d'activité biologique entre les différents polypeptides susceptibles d'être effectués.

30

A titre d'exemple, on mentionne les possibilités de substitution susceptibles d'être effectuées sans qu'il résulte en une modification approfondie de l'activité biologique du polypeptide modifié correspondant. On peut remplacer ainsi la leucine par la valine ou l'isoleucine, l'acide aspartique par l'acide glutamine, la glutamine par l'asparagine, l'arginine par la lysine, etc., les substitutions inverses étant naturellement envisageables dans les mêmes conditions.

Les polypeptides homologues correspondent également aux polypeptides codés par les séquences nucléotidiques homologues ou identiques, telles que définies précédemment et comprennent ainsi dans la présente définition des polypeptides mutés ou correspondant à des variations inter ou intra espèces, pouvant exister chez *Listeria*, et qui correspondent notamment à des troncatures, substitutions, délétions et/ou additions, d'au moins un résidu d'acides aminés.

5

10

15

20

25

30

Il est entendu que l'on calcule le pourcentage d'identité entre deux polypeptides de la même façon qu'entre deux séquences d'acides nucléiques. Ainsi, le pourcentage d'identité entre deux polypeptides est calculé après alignement optimal de ces deux séquences, sur une fenêtre d'homologie maximale. Pour définir ladite fenêtre d'homologie maximale, on peut utiliser les mêmes algorithmes que pour les séquences d'acide nucléique.

Par fragment biologiquement actif d'un polypeptide selon l'invention, on entend désigner en particulier un fragment de polypeptide, tel que défini ci-après, présentant au moins une des caractéristiques biologiques des polypeptides selon l'invention, notamment en ce qu'il est capable d'exercer de manière générale une activité même partielle, tel que par exemple :

- une activité enzymatique (métabolique) ou une activité pouvant être impliquée dans la biosynthèse ou la biodégradation de composés organiques ou inorganiques;
- une activité structurelle (enveloppe cellulaire, molécule chaperonne, ribosome);
 - une activité de transport (d'énergie, d'ion) ; ou dans la sécrétion de protéine ;
- une activité dans le processus de réplication, amplification, préparation, transcription, traduction ou maturation, notamment de l'ADN, de l'ARN ou des protéines.

Par fragment de polypeptide selon l'invention, on entend désigner un polypeptide comportant au minimum 5 acides aminés, de préférence 10, 15, 25, 50, 100 et 150 acides aminés.

Les fragments de polypeptides peuvent correspondre à des fragments isolés ou purifiés naturellement présents dans les souches de *Listeria*, ou à des fragments qui peuvent être obtenus par clivage dudit polypeptide par une enzyme protéolitique telle que la trypsine ou la chymotrypsine ou la collagénase, par un réactif chimique (bromure de cyanogène, CNBr) ou en plaçant ledit polypeptide dans un environnement très acide

10

15

25

30

(par exemple à pH = 2,5). Des fragments polypeptidiques peuvent également être préparés par synthèse chimique, à partir d'hôtes transformés par un vecteur d'expression selon l'invention qui contiennent un acide nucléique permettant l'expression dudit fragment, et placé sous le contrôle des éléments de régulation et/ou d'expression appropriés.

Par « polypeptide modifié » d'un polypeptide selon l'invention, on entend désigner un polypeptide obtenu par recombinaison génétique ou par synthèse chimique comme décrit plus loin, qui présente au moins une modification par rapport à la séquence normale. Ces modifications peuvent être notamment portées sur des acides aminés nécessaires pour la spécificité ou l'efficacité de l'activité, ou à l'origine de la conformation structurale, de la charge, ou de l'hydrophobicité du polypeptide selon l'invention. On peut ainsi créer des polypeptides d'activité équivalente, augmentée ou diminuée, ou de spécificité équivalente, plus étroite ou plus large. Parmi les polypeptides modifiés, il faut citer les polypeptides dans lesquels jusqu'à cinq acides aminés peuvent être modifiés, tronqués à l'extrémité N ou C-terminale, ou bien délétés, ou ajoutés.

Comme cela est indiqué, les modifications d'un polypeptide ont pour objectif notamment :

- de permettre sa mise en œuvre dans des procédés de biosynthèse ou de
 biodégradation de composés organiques ou inorganiques,
 - de permettre sa mise en œuvre dans des procédés de réplication, d'amplification, de réparation et règle de transcription, de traduction, ou de maturation notamment de l'ADN, l'ARN, ou de protéines,
 - de permettre sa sécrétion améliorée,
 - de modifier sa solubilité, l'efficacité ou la spécificité de son activité, ou encore de faciliter sa purification.

La synthèse chimique présente également l'avantage de pouvoir utiliser des acides aminés non naturels ou des liaisons non peptidiques. Ainsi, il peut être intéressant d'utiliser des acides aminés non naturels, par exemple sous forme D, ou des analogues d'acides aminés, notamment des formes souffrées.

La présente invention fournit la séquence nucléotidique du génome de *Listeria* innocua et la séquence partielle de *Listeria monocytogenes* sérotype 4b, ainsi que certaines séquences polypeptidiques.

10

15

20

25

30

D'une manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria* innocua ou monocytogenes 4b ou un de ses fragments impliqué dans la biosynthèse des acides aminés.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans la biosynthèse des cofacteurs, groupes prosthétiques et transporteurs.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide d'enveloppe cellulaire ou présent à la surface de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou pour un de ses fragments.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans la machinerie cellulaire.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le métabolisme intermédiaire central.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le métabolisme énergétique.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le métabolisme des acides gras et des phospholipides.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le métabolisme des nucléotides, des purines, des pyrimidines ou nucléosides.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans les fonctions de régulation.

10

15

20

25

30

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le processus de réplication.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le processus de transcription.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le processus de traduction.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le processus de transport et de liaison des protéines.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans l'adaptation aux conditions atypiques.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments dans la sensibilité aux médicaments et analogues.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans les fonctions relatives aux transposons.

De manière préférée, l'invention est relative à une séquence nucléotidique selon l'invention, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide spécifique de *Listeria* innocua ou monocytogenes 4b ou un de ses fragments.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans la biosynthèse des acides aminés.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria*

10

15

20

25

30

innocua ou monocytogenes 4b ou un de ses fragments impliqué dans la biosynthèse des cofacteurs, groupes prosthétiques et transporteurs.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide d'enveloppe cellulaire ou de surface de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans la machinerie cellulaire.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le métabolisme intermédiaire central.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le métabolisme énergétique.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria* innocua ou monocytogenes 4b ou un de ses fragments impliqué dans le métabolisme des acides gras et des phospholipides.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le métabolisme des nucléotides, des purines, des pyrimidines ou nucléosides.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans les fonctions de régulation.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le processus de réplication.

10

15

20

25

30

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria* innocua ou monocytogenes 4b ou un de ses fragments impliqué dans le processus de transcription.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans le processus de traduction.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria* innocua ou monocytogenes 4b ou un de ses fragments impliqué dans le processus de transport et de liaison des protéines.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments impliqué dans l'adaptation aux conditions atypiques.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments dans la sensibilité aux médicaments et analogues.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de *Listeria* innocua ou monocytogenes 4b ou un de ses fragments impliqué dans les fonctions relatives aux transposons.

Sous un autre aspect, de manière préférée, l'invention a pour objet un polypeptide selon l'invention, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide spécifique de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses fragments.

Il est important de noter toutefois qu'un organisme vivant est un tout et doit être pris comme tel. Ainsi, afin de pouvoir se développer et exhiber ses propriétés, tout organisme a besoin d'interactions entre les différentes voies métaboliques. Ainsi, la classification énoncée ci-dessus ne doit pas être considérée comme limitative, un gène pouvant être impliqué dans deux voies métaboliques distinctes.

La présente invention a également pour objet les séquences nucléotidiques et/ou de polypeptides selon l'invention, caractérisées en ce que lesdites séquences sont

10

15

20

25

30

enregistrées sur un support d'enregistrement dont la forme et la nature facilitent la lecture, l'analyse et/ou l'exploitation de ladite ou desdites séquence(s). Ces supports peuvent également contenir d'autres informations extraites de la présente invention, notamment les analogies avec des séquences déjà connues, et/ou des informations concernant les séquences nucléotidiques et/ou de polypeptides d'autres microorganismes afin de faciliter l'analyse comparative et l'exploitation des résultats obtenus.

Parmi cesdits supports d'enregistrement, on préfère en particulier les supports lisibles par un ordinateur, tels les supports magnétiques, optiques, électriques ou hybrides, en particulier les disquettes informatiques, les CD-ROM, les serveurs informatiques. De tels supports d'enregistrement sont également objet de l'invention.

Les supports d'enregistrement selon l'invention, avec les informations apportées, sont très utiles pour le choix d'amorces ou de sondes nucléotidiques pour la détermination de gènes dans *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou souches proches de cet organisme. De même, l'utilisation de ces supports pour l'étude du polymorphisme génétique de souches proches de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b, en particulier par la détermination des régions de colinéarité, est très utile dans la mesure où ces supports fournissent non seulement la séquence nucléotidique du génome de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b, mais également l'organisation génomique dans ladite séquence. Ainsi, les utilisations de supports d'enregistrement selon l'invention sont également des objets de l'invention.

L'analyse d'homologie entre différentes séquences s'effectue en effet avantageusement à l'aide de logiciels de comparaison de séquences, tels le logiciel Blast, ou les logiciels de la trousse GCG, décrits précédemment.

L'invention vise également les vecteurs de clonage et/ou d'expression, qui contiennent une séquence nucléotidique selon l'invention.

Les vecteurs selon l'invention comportent de préférence des éléments qui permettent l'expression et/ou la sécrétion des séquences nucléotidiques dans une cellule hôte déterminée.

Le vecteur doit alors comporter un promoteur, des signaux d'initiation et de terminaison de la traduction, ainsi que des régions appropriées de régulation de la transcription. Il doit pouvoir être maintenu de façon stable dans la cellule hôte et peut éventuellement posséder des signaux particuliers qui spécifient la sécrétion de la protéine traduite. Ces différents éléments sont choisis et optimisés par l'homme du métier en fonction de l'hôte cellulaire utilisé. A cet effet, les séquences nucléotidiques

selon l'invention peuvent être insérées dans des vecteurs à réplication autonome au sein de l'hôte choisi, ou être des vecteurs intégratifs de l'hôte choisi.

De tels vecteurs sont préparés par des méthodes couramment utilisées par l'homme du métier, et les clones résultant peuvent être introduits dans un hôte approprié par des méthodes standards, telles que la lipofection, l'électroporation, le choc thermique, ou des méthodes chimiques.

5

10

15

20

25

30

Les vecteurs selon l'invention sont par exemple des vecteurs d'origine plasmidique ou virale. Ils sont utiles pour transformer des cellules hôtes afin de cloner ou d'exprimer les séquences nucléotidiques selon l'invention.

L'invention comprend également les cellules hôtes transformées par un vecteur selon l'invention.

L'hôte cellulaire peut être choisi parmi des systèmes procaryotes ou eucaryotes, par exemple les cellules bactériennes mais également les cellules de levure ou les cellules animales, en particulier les cellules de mammifères. On peut également utiliser des cellules d'insectes ou des cellules de plantes. Les cellules hôtes préférées selon l'invention sont en particulier les cellules procaryotes, de préférence les bactéries appartenant au genre Listeria, à l'espèce Listeria innocua ou monocytogenes 4b, ou les micro-organismes associés à l'espèce Listeria innocua ou monocytogenes 4b. L'invention concerne également les végétaux et les animaux, excepté l'homme, qui comprennent une cellule transformée selon l'invention. Les cellules transformées selon l'invention sont utilisables dans des procédés de préparation de polypeptides recombinants selon l'invention. Les procédés de préparation d'un polypeptide selon l'invention sous forme recombinante, caractérisés en ce qu'ils mettent en œuvre un vecteur et/ou une cellule transformée par un vecteur selon l'invention sont eux-mêmes compris dans la présente invention. De préférence, on cultive une cellule transformée par un vecteur selon l'invention dans des conditions qui permettent l'expression dudit polypeptide et on récupère ledit peptide recombinant.

Ainsi qu'il a été dit, l'hôte cellulaire peut être choisi parmi des systèmes procaryotes ou eucaryotes. En particulier, il est possible d'identifier des séquences nucléotidiques selon l'invention, facilitant la sécrétion dans un tel système procaryote ou eucaryote. Un vecteur selon l'invention portant une telle séquence peut donc être avantageusement utilisé pour la production de protéines recombinantes, destinées à être sécrétées. En effet, la purification de ces protéines recombinantes d'intérêt sera facilité

29

par le fait qu'elles sont présentent dans le surnageant de la culture cellulaire plutôt qu'à l'intérieur des cellules hôtes.

On peut également préparer les polypeptides selon l'invention par synthèse chimique. Un tel procédé de préparation est également un objet de l'invention. L'homme du métier connaît les procédés de synthèse chimique, par exemple les techniques mettant en œuvre des phases solides (voir notamment Steward et al., 1984, Solid phase peptides synthèsis, Pierce Chem. Company, Rockford, 111, 2ème éd., (1984)) ou des techniques utilisant des phases solides partielles, par condensation de fragments ou par une synthèse en solution classique. Les polypeptides obtenus par synthèse chimique et pouvant comporter des acides aminés non naturels correspondant sont également compris dans l'invention.

5

10

15 -

20

25

30

L'invention est en outre relative à des polypeptides hybrides présentant au moins un polypeptide ou un de ses fragments selon l'invention, et une séquence d'un polypeptide susceptible d'induire une réponse immunitaire chez l'homme ou l'animal.

Avantageusement, le déterminant antigénique est tel qu'il est susceptible d'induire une réponse humorale et/ou cellulaire.

Un tel déterminant pourra comprendre un polypeptide ou un de ses fragments selon l'invention sous forme glycosylée utilisé en vue d'obtenir des compositions immunogènes susceptibles d'induire la synthèse d'anticorps dirigés contre des épitopes multiples. Les dits polypeptides ou leurs fragments glycosylés font également partie de l'invention.

Ces molécules hybrides peuvent être constituées en partie d'une molécule porteuse de polypeptides ou de leurs fragments selon l'invention, associée à une partie éventuellement immunogène, en particulier un épitope de la toxine diphtérique, la toxine tétanique, un antigène de surface du virus de l'hépatite B (brevet FR 79 21811), l'antigène VP1 du virus de la poliomyélite ou toute autre toxine ou antigène viral ou bactérien.

Les procédés de synthèse des molécules hybrides englobent les méthodes utilisées en génie génétique pour construire des séquences nucléotidiques hybrides codant pour les séquences polypeptidiques recherchées. On pourra, par exemple, se référer avantageusement à la technique d'obtention de gènes codant pour des protéines de fusion décrite par Minton en 1984.

Les dites séquences nucléotidiques hybrides codant pour un polypeptide hybride ainsi que les polypeptides hybrides selon l'invention caractérisés en ce qu'il s'agit de

polypeptides recombinants obtenus par l'expression desdites séquences nucléotidiques hybrides, font également partie de l'invention.

L'invention comprend également les vecteurs caractérisés en ce qu'ils contiennent une desdites séquences nucléotidiques hybrides. Les cellules hôtes transformées par lesdits vecteurs, les animaux transgéniques comprenant une desdites cellules transformées ainsi que les procédés de préparation de polypeptides recombinants utilisant lesdits vecteurs, lesdites cellules transformées et/ou lesdits animaux transgéniques font également partie de l'invention.

5

10

15

20

25

30

Le couplage entre un polypeptide selon l'invention et un polypeptide immunogène, peut être effectué par voie chimique, ou par voie biologique. Ainsi, selon l'invention, il est possible d'introduire un ou plusieurs élément(s) de liaison, notamment des acides aminés pour faciliter les réactions de couplage entre le polypeptide selon l'invention, et le polypeptide immunostimulateur, le couplage covalent de l'antigène immunostimulateur pouvant être réalisé à l'extrémité N ou C-terminale du polypeptide selon l'invention. Les réactifs bifonctionnels permettant ce couplage sont déterminés en fonction de l'extrémité choisie pour réaliser ce couplage, et les techniques de couplage sont bien connues de l'homme du métier.

Les conjugués issus d'un couplage de peptides peuvent être également préparés par recombinaison génétique. Le peptide hybride (conjugué) peut en effet être produit par des techniques d'ADN recombinant, par insertion ou addition à la séquence d'ADN codant pour le polypeptide selon l'invention, d'une séquence codant pour le ou les peptide(s) antigène(s), immunogène(s) ou haptène(s). Ces techniques de préparation de peptides hybrides par recombinaison génétique sont bien connues de l'homme du métier (voir par exemple Makrides, 1996, Microbiological Reviews 60, 512-538).

De préférence, ledit polypeptide immunitaire est choisi dans le groupe des peptides contenant les anatoxines, notamment le toxoïde diphtérique ou le toxoïde tétanique, les protéines dérivées du Streptocoque (comme la protéine de liaison à la séralbumine humaine), les protéines membranaires OMPA et les complexes de protéines de membranes externes, les vésicules de membranes externes ou les protéines de chocs thermiques.

Les polypeptides hybrides selon l'invention sont très utiles pour obtenir des anticorps monoclonaux ou polyclonaux, capables de reconnaître spécifiquement les polypeptides selon l'invention. En effet, un polypeptide hybride selon l'invention permet la potentiation de la réponse immunitaire, contre le polypeptide selon l'invention

couplé à la molécule immunogène. De tels anticorps monoclonaux ou polyclonaux, leurs fragments, ou les anticorps chimériques, reconnaissant les polypeptides selon l'invention, sont également objets de l'invention.

Les anticorps monoclonaux spécifiques peuvent être obtenus selon la méthode classique de culture d'hybridome décrite par Köhler et Milstein (1975, Nature 256, 495).

5

10

15

20

25

30

Les anticorps selon l'invention sont par exemple des anticorps chimériques, des anticorps humanisés, des fragments Fab, ou F(ab')². Ils peuvent également se présenter sous forme d'immunoconjugués ou d'anticorps marqués afin d'obtenir un signal détectable et/ou quantifiable.

Ainsi, les anticorps selon l'invention peuvent être employés dans un procédé pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou à un micro-organisme associé dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

- a) mise en contact de l'échantillon biologique avec un anticorps selon l'invention;
 - b) mise en évidence du complexe antigène-anticorps éventuellement formé.

Les anticorps selon la présente invention sont également utilisables afin de détecter une expression d'un gène de Listeria innocua ou monocytogenes 4b ou de micro-organismes associés. En effet, la présence du produit d'expression d'un gène reconnu par un anticorps spécifique dudit produit d'expression peut être détectée par la présence d'un complexe antigène-anticorps formé après la mise en contact de la souche de Listeria innocua ou monocytogenes 4b ou du micro-organisme associé avec un anticorps selon l'invention. La souche bactérienne utilisée peut avoir été « préparée », c'est-à-dire centrifugée, lysée, placée dans un réactif approprié pour la constitution du milieu propice à la réaction immunologique. En particulier, on préfère un procédé de détection de l'expression dans le gène, correspondant à un Western blot, pouvant être effectué après une électrophorèse sur gel de polyacrylamide d'un lysat de la souche bactérienne, en présence ou en l'absence de conditions réductrices (SDS-PAGE). Après migration et séparation des protéines sur le gel de polyacrylamide, on transfère lesdites protéines sur une membrane appropriée (par exemple en nylon) et on détecte la présence de la protéine ou du polypeptide d'intérêt, par mise en contact de ladite membrane avec un anticorps selon l'invention.

Ainsi, la présente invention comprend également les kits ou nécessaires pour la mise en œuvre d'un procédé tel que décrit (de détection de l'expression d'un gène de Listeria innocua ou monocytogenes 4b ou d'un micro-organisme associé, ou pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce Listeria innocua ou monocytogenes 4b ou un micro-organisme associé), comprenant les éléments suivants :

a) un anticorps polyclonal ou monoclonal selon l'invention;

5

10

15

20

25

30

- b) éventuellement, les réactifs pour la constitution du milieu propice à la réaction immunologique;
- c) éventuellement, les réactifs permettant la mise en évidence des complexes antigène-anticorps produits par la réaction immunologique.

Les polypeptides et les anticorps selon l'invention peuvent avantageusement être immobilisés sur un support, notamment une puce à protéines. Une telle puce à protéines est un objet de l'invention, et peut également contenir au moins un polypeptide d'un micro-organisme autre que *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un anticorps dirigé contre un composé d'un micro-organisme autre que *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b.

Les puces à protéines ou filtres à haute densité contenant des protéines selon l'invention peuvent être construits de la même manière que les puces à ADN selon l'invention. En pratique, on peut effectuer la synthèse des polypeptides directement fixés sur la puce à protéines, ou effectuer une synthèse ex situ suivie d'une étape de fixation sur ladite puce du polypeptide synthétisé. Cette dernière méthode est préférable, lorsque l'on désire fixer des protéines de taille importante sur le support, ces protéines étant avantageusement préparées par génie génétique. Toutefois, si l'on ne désire fixer que des peptides sur le support de ladite puce, il peut être plus intéressant de procéder à la synthèse desdits peptides directement in situ.

Les puces à protéines selon l'invention peuvent être avantageusement utilisées dans des kits ou nécessaires pour la détection et/ou l'identification de bactéries associées à l'espèce Listeria innocua ou monocytogenes 4b ou à un micro-organisme, ou de façon plus générale dans des kits ou nécessaires pour la détection et/ou l'identification de micro-organismes. Lorsque l'on fixe les polypeptides selon l'invention sur les puces à ADN, on recherche la présence d'anticorps dans les échantillons testés, la fixation d'un anticorps selon l'invention sur le support de la puce à protéines permettant l'identification de la protéine dont ledit anticorps est spécifique.

10

15

20

25

30

De préférence, on fixe un anticorps selon l'invention sur le support de la puce à protéines, et on détecte la présence de l'antigène correspondant, spécifique de *Listeria* innocua ou monocytogenes 4b ou d'un micro-organisme associé.

Une puce à protéines ci-dessus décrite peut être utilisée pour la détection de produits de gènes, pour établir un profil d'expression desdits gènes, en complément d'une puce à ADN selon l'invention.

Les puces à protéines selon l'invention sont également extrêmement utiles pour les expériences de protéomique, qui étudie les interactions entre les différentes protéines d'un micro-organisme donné. De façon simplifiée, on fixe des peptides représentatifs des différentes protéines d'un organisme sur un support. Puis, on met ledit support en contact avec des protéines marquées, et après une étape optionnelle de rinçage, on détecte des interactions entre lesdites protéines marquées et les peptides fixés sur la puce à protéines.

Ainsi, les puces à protéines comprenant une séquence polypeptidique selon l'invention ou un anticorps selon l'invention sont objet de l'invention, ainsi que les kits ou nécessaires les contenant.

La présente invention couvre également un procédé de détection et/ou d'identification de bactéries appartenant à l'espèce *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou à un micro-organisme associé dans un échantillon biologique, qui met en œuvre une séquence nucléotidique selon l'invention.

Il doit être entendu que le terme échantillon biologique concerne dans la présente invention les échantillons prélevés à partir d'un organisme vivant (en particulier sang, tissus, organes ou autres prélevés à partir d'un mammifère) ou un échantillon contenant du matériel biologique, c'est-à-dire de l'ADN ou de l'ARN. Un tel échantillon biologique comprend aussi les compositions alimentaires contenant des bactéries (par exemple les fromages, les produits laitiers), mais également des compositions alimentaires contenant des levures (bières, pains) ou autres. Le terme échantillon biologique concerne aussi les bactéries isolées à partir de ces prélèvements ou compositions alimentaires.

Le procédé de détection et/ou d'identification mettant en œuvre les séquences nucléotidiques selon l'invention peut être de diverse nature.

On préfère un procédé comportant les étapes suivantes :

a) éventuellement, isolement de l'ADN à partir de l'échantillon biologique à analyser, ou obtention d'un ADNc à partir de l'ARN de l'échantillon biologique;

10

15

25

30

- b) amplification spécifique de l'ADN de bactéries appartenant à l'espèce Listeria innocua ou monocytogenes 4b ou à un micro-organisme associé à l'aide d'au moins une amorce selon l'invention ;
 - c) mise en évidence des produits d'amplification.

Ce procédé est basé sur l'amplification spécifique de l'ADN, en particulier par une réaction d'amplification en chaîne.

On préfère également un procédé comprenant les étapes suivantes :

- a) mise en contact d'une sonde nucléotidique selon l'invention avec un échantillon biologique, l'acide nucléique contenu dans l'échantillon biologique ayant, le cas échéant, préalablement été rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant l'hybridation de la sonde à l'acide nucléique d'une bactérie appartenant à l'espèce *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou à un micro-organisme associé;
- b) mise en évidence de l'hybride éventuellement formé entre la sonde nucléotidique et l'ADN de l'échantillon biologique.

Un tel procédé ne doit pas être limité à la détection de la présence de l'ADN contenu dans l'échantillon biologique à tester, il peut être également mis en œuvre pour détecter l'ARN contenu dans ledit échantillon. Ce procédé englobe en particulier les Southern et Northern blot.

Un autre procédé préféré selon l'invention comprend les étapes suivantes :

- a) mise en contact d'une sonde nucléotidique immobilisée sur un support selon l'invention avec un échantillon biologique, l'acide nucléique de l'échantillon, ayant, le cas échéant, été préalablement rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant l'hybridation de la sonde à l'acide nucléique d'une bactérie appartenant à l'espèce Listeria innocua ou monocytogenes 4b ou à un micro-organisme associé;
 - b) mise en contact de l'hybride formé entre la sonde nucléotidique immobilisée sur un support et l'acide nucléique contenu dans l'échantillon biologique, le cas échéant après élimination de l'ADN de l'échantillon biologique n'ayant pas hybridé avec la sonde, avec une sonde nucléotidique marquée selon l'invention;
 - c) mise en évidence du nouvel hybride formé à l'étape b).

Ce procédé est avantageusement utilisé avec une puce à ADN selon l'invention, l'acide nucléique recherché s'hybridant avec une sonde présente à la surface de ladite puce, et étant détecté par l'utilisation d'une sonde marquée. Ce procédé est avantageusement mis en œuvre en combinant une étape préalable d'amplification de

15

20

25

30

l'ADN ou de l'ADN complémentaire obtenu éventuellement par transcription inverse, à l'aide d'amorces selon l'invention.

Ainsi, la présente invention englobe également les kits ou nécessaires pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou à un micro-organisme associé, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :

- a) une sonde nucléotidique selon l'invention;
- b) éventuellement, les réactifs nécessaires à la mise en œuvre d'une réaction d'hybridation;
- 10 c) éventuellement, au moins une amorce selon l'invention ainsi que les réactifs nécessaires à une réaction d'amplification de l'ADN.

De même, la présente invention englobe également les kits ou nécessaires pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou à un micro-organisme associé, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :

- a) une sonde nucléotidique, dite sonde de capture, selon l'invention;
- b) une sonde oligonucléotidique, dite sonde de révélation, selon l'invention;
- c) éventuellement, au moins une amorce selon l'invention ainsi que les réactifs nécessaires à une réaction d'amplification de l'ADN.

Enfin, les kits ou nécessaires pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou à un micro-organisme associé, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :

- a) au moins une amorce selon l'invention;
- b) éventuellement, les réactifs nécessaires pour effectuer une réaction d'amplification d'ADN;
- c) éventuellement, un composant permettant de vérifier la séquence du fragment amplifié, plus particulièrement une sonde oligonucléotidique selon l'invention, sont également objets de la présente invention.

De préférence, lesdites amorces et/ou sondes et/ou polypeptides et/ou anticorps selon la présente invention utilisés dans les procédés et/ou kits ou nécessaires selon la présente invention sont choisis parmi les amorces et/ou sondes et/ou polypeptides et/ou anticorps spécifiques de l'espèce *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b. De manière préférée, ces éléments sont choisis parmi les séquences nucléotidiques codant pour une

WO 02/28891 PCT/FR01/03061

protéine sécrétée, parmi les polypeptides sécrétés, ou parmi les anticorps dirigés contre des polypeptides sécrétés de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b.

La présente invention a également pour objet les souches de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b et/ou de micro-organismes associés contenant une ou plusieurs mutation(s) dans une séquence nucléotidique selon l'invention, en particulier une séquence ORF, ou leurs éléments régulateurs (en particulier promoteurs).

5

10

15

20

25

30

On préfère, selon la présente invention, les souches de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b présentant une ou plusieurs mutation(s) dans les séquences nucléotidiques codant pour des polypeptides impliqués dans la machinerie cellulaire, en particulier la sécrétion, le métabolisme intermédiaire central, le métabolisme énergétique, les processus de synthèse des acides aminés, de transcription et de traduction, de synthèse des polypeptides.

Lesdites mutations peuvent mener à une inactivation du gène, ou en particulier lorsqu'elles sont situées dans les éléments régulateurs dudit gène, à une surexpression de celui-ci.

L'invention concerne en outre l'utilisation d'une séquence nucléotidique selon l'invention, d'un polypeptide selon l'invention, d'un anticorps selon l'invention, d'une cellule selon l'invention, et/ou d'un animal transformé selon l'invention, pour la sélection de composé organique ou inorganique capable de moduler, de réguler, d'induire ou d'inhiber l'expression de gènes, et/ou de modifier la réplication cellulaire de cellules eucaryotes ou procaryotes ou capables d'induire, d'inhiber ou d'aggraver les pathologies liées à une infection par *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou un de ses micro-organismes associés.

L'invention comprend également une méthode de sélection de composés capables de se lier à un polypeptide ou un de ses fragments selon l'invention, capables de se lier à une séquence nucléotidique selon l'invention, ou capable de reconnaître un anticorps selon la revendication, et/ou capables de moduler, de réguler, d'induire ou d'inhiber l'expression de gènes, et/ou de modifier la croissance ou la réplication cellulaire de cellules eucaryotes ou procaryotes, ou capables d'induire, d'inhiber ou d'aggraver chez un organisme animal ou humain les pathologies liées à une infection par *Listeria*, par exemple par *L. monocytogenes* 4b, ou un de ses micro-organismes associés, caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes suivantes :

WO 02/28891

a) mise en contact dudit composé avec ledit polypeptide, ladite séquence nucléotidique, avec une cellule transformée selon l'invention et/ou administration dudit composé à un animal transformé selon l'invention;

b) détermination de la capacité dudit composé à se lier avec ledit polypeptide ou ladite séquence nucléotidique, ou de moduler, de réguler, d'induire ou d'inhiber l'expression de gènes, ou de moduler la croissance ou la réplication cellulaire, ou d'induire, d'inhiber ou d'aggraver chez ledit animal transformé les pathologies liées à une infection par *Listeria*, par exemple *L. monocytogenes* 4b ou un de ses microorganismes associés.

10

15

20

5

Les cellules et/ou les animaux transformés selon l'invention, pourront avantageusement servir de modèle et être utilisés dans des procédés pour étudier, identifier et/ou sélectionner des composés susceptibles d'être responsables de pathologies induites ou aggravées par *Listeria monocytogenes*, ou susceptibles de prévenir et/ou de traiter ces pathologies. En particulier, les cellules hôtes transformées, notamment les bactéries de la famille des *Listeria* dont la transformation par un vecteur selon l'invention peut par exemple accroître ou inhiber son pouvoir infectieux, ou moduler les pathologies habituellement induites ou aggravées par l'infection, pourront être utilisées pour infecter des animaux dont on suivra l'apparition des pathologies. Ces animaux non transformés, infectés par exemple avec des bactéries *Listeria* transformées, pourront servir de modèle d'étude. De la même manière, les animaux transformés selon l'invention pourront être utilisés dans des procédés de sélection de composés susceptibles de prévenir et/ou de traiter les maladies dues à *Listeria*. Lesdits procédés utilisant lesdites cellules transformées et/ou animaux transformés, font partie de l'invention.

25

Les composés susceptibles d'être sélectionnés peuvent être des composés organiques tels que des polypeptides ou hydrates de carbone ou tous autres composés organiques ou inorganiques déjà connus, ou des composés organiques nouveaux élaborés à partir de techniques de modélisation moléculaire et obtenus par synthèse chimique ou biochimique, ces techniques étant connues de l'homme de l'art.

30

Lesdits composés sélectionnés pourront être utilisés pour moduler la croissance et/ou la réplication cellulaire de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou tout autre micro-organisme associé et ainsi pour contrôler l'infection par ces micro-organismes. Lesdits composés selon l'invention pourront également être utilisés pour moduler la croissance et/ou la réplication cellulaire de toutes cellules eucaryotes ou procaryotes,

10

15

20

25

30

notamment les cellules tumorales et les micro-organismes infectieux, pour lesquelles lesdits composés s'avéreront actifs, les méthodes permettant de déterminer lesdites modulations étant bien connues de l'homme de l'art.

On entend désigner par composé capable de moduler la croissance d'un microorganisme tout composé permettant d'intervenir, de modifier, de limiter et/ou de réduire le développement, la croissance, la vitesse de prolifération et/ou la viabilité dudit microorganisme.

Cette modulation peut être réalisée par exemple par un agent capable de se lier à une protéine et ainsi d'inhiber ou de potentialiser son activité biologique, ou capable de se lier à une protéine membranaire de la surface extérieure d'un micro-organisme et de bloquer la pénétration dudit micro-organisme dans la cellule hôte ou de favoriser l'action du système immunitaire de l'organisme infecté dirigé à l'encontre dudit micro-organisme. Cette modulation peut être également réalisée par un agent capable de se lier à une séquence nucléotidique d'un ADN ou ARN d'un micro-organisme et de bloquer par exemple l'expression d'un polypeptide dont l'activité biologique ou structurelle est nécessaire à la croissance ou à la reproduction dudit micro-organisme.

On entend désigner par micro-organisme associé dans la présente invention, tout micro-organisme dont l'expression de gène peut être modulée, régulée, induite ou inhibée, ou dont la croissance ou la réplication cellulaire peut être également modulée par un composé de l'invention. On entend désigner également par micro-organisme associé dans la présente invention, tout micro-organisme comportant des séquences nucléotidiques ou des polypeptides selon l'invention. Ces micro-organismes peuvent dans certains cas comporter des polypeptides ou des séquences nucléotidiques identiques ou homologues à celles de l'invention et pourront également être détectés et/ou identifiés par les procédés ou kit de détection et/ou d'identification selon l'invention et également servir de cible pour les composés de l'invention. On entend aussi désigner par micro-organisme tout micro-organisme Listeria monocytogenes de tout sérotype.

L'invention concerne les composés susceptibles d'être sélectionnés par une méthode de sélection selon l'invention.

L'invention concerne également une composition pharmaceutique comprenant un composé choisi parmi les composés suivants :

- a) une séquence nucléotidique selon l'invention;
- b) un polypeptide selon l'invention;

10

15

20

25

30

- c) un vecteur selon l'invention;
- d) un anticorps selon l'invention; et
- e) un composé susceptible d'être sélectionné par une méthode de sélection selon l'invention, éventuellement en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

On entend désigner par quantité efficace, une quantité suffisante dudit composé ou anticorps, ou de polypeptide de l'invention, permettant de moduler la croissance de *Listeria innocua* ou *monocytogenes* 4b ou d'un micro-organisme associé.

L'invention concerne aussi une composition pharmaceutique selon l'invention pour la prévention ou le traitement d'une infection par une bactérie appartenant au genre *Listeria* ou par un micro-organisme associé.

L'invention vise en outre une composition immunogène et/ou vaccinale, caractérisée en ce qu'elle comprend un ou plusieurs polypeptides selon l'invention et/ou un ou plusieurs polypeptides hybrides selon l'invention.

L'invention comprend aussi l'utilisation d'une cellule transformée selon l'invention, pour la préparation d'une composition vaccinale.

L'invention vise également une composition vaccinale, caractérisée en ce qu'elle contient une séquence nucléotidique selon l'invention, un vecteur selon l'invention et/ou une cellule transformée selon l'invention.

L'invention concerne également les compositions vaccinales selon l'invention, pour la prévention ou le traitement d'une infection par une bactérie appartenant au genre Listeria ou par un micro-organisme associé.

De manière préférée, les compositions immunogènes et/ou vaccinales selon l'invention destinées à la prévention et/ou au traitement d'infection par *Listeria* ou par un micro-organisme associé seront choisies parmi les compositions immunogènes et/ou vaccinales comprenant un polypeptide ou un de ses fragments correspondant à une protéine, ou un de ses fragments, de l'enveloppe cellulaire de *Listeria*. Les compositions vaccinales comprenant des séquences nucléotidiques comprendront de préférence également des séquences nucléotidiques codant pour un polypeptide ou un de ses fragments correspondant à une protéine, ou un de ses fragments, de l'enveloppe cellulaire de *Listeria*.

Les polypeptides de l'invention ou leurs fragments entrant dans les compositions immunogènes selon l'invention peuvent être sélectionnés par des techniques connues de l'homme de l'art comme par exemple sur la capacité desdits polypeptides à stimuler les

10

15

20

25

30

cellules T, qui se traduit par exemple par leur prolifération ou la sécrétion d'interleukines, et qui aboutit à la production d'anticorps dirigés contre lesdits polypeptides.

Chez la souris, chez laquelle une dose pondérale de la composition vaccinale comparable à la dose utilisée chez l'homme est administrée, la réaction anticorps est testée par prélèvement du sérum suivi d'une étude de la formation d'un complexe entre les anticorps présents dans le sérum et l'antigène de la composition vaccinale, selon les techniques usuelles.

Selon l'invention, lesdites compositions vaccinales seront de préférence en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable et, le cas échéant, avec un ou plusieurs adjuvants de l'immunité appropriés.

Aujourd'hui, divers types de vaccins sont disponibles pour protéger l'homme contre des maladies infectieuses : micro-organismes vivants atténués (M. bovis - BCG pour la tuberculose), micro-organismes inactivés (virus de la grippe), des extraits acellulaires (Bordetella pertussis pour la coqueluche), protéines recombinées (antigène de surface du virus de l'hépatite B), des polyosides (pneumocoques). Des vaccins préparés à partir de peptides de synthèse ou de micro-organismes génétiquement modifiés exprimant des antigènes hétérologues sont en cours d'expérimentation. Plus récemment encore, des ADNs plasmidiques recombinés portant des gènes codant pour des antigènes protecteurs ont été proposés comme stratégie vaccinale alternative. Ce type de vaccination est réalisé avec un plasmide particulier dérivant d'un plasmide de E. coli qui ne se réplique pas in vivo et qui code uniquement pour la protéine vaccinante. Des animaux ont été immunisés en injectant simplement l'ADN plasmidique nu dans le muscle. Cette technique conduit à l'expression de la protéine vaccinale in situ et à une réponse immunitaire de type cellulaire (CTL) et de type humoral (anticorps). Cette double induction de la réponse immunitaire est l'un des principaux avantages de la technique de vaccination avec de l'ADN nu.

Les compositions vaccinales comprenant des séquences nucléotidiques ou des vecteurs dans lesquels sont insérées lesdites séquences, sont notamment décrites dans la demande internationale N° WO 90/11092 et également dans la demande internationale N° WO 95/11307.

La séquence nucléotidique constitutive de la composition vaccinale selon l'invention peut être injectée à l'hôte après avoir été couplée à des composés qui favorisent la pénétration de ce polynucléotide à l'intérieur de la cellule ou son transport

10

15

20

25

30

jusqu'au noyau cellulaire. Les conjugués résultants peuvent être encapsulés dans des microparticules polymères, comme décrit dans la demande internationale N° WO 94/27238 (Medisorb Technologies International).

Selon un autre mode de réalisation de la composition vaccinale selon l'invention, la séquence nucléotidique, de préférence un ADN, est complexée avec du DEAE-dextran, avec des protéines nucléaires, avec des lipides ou encapsulée dans des liposomes ou encore introduite sous la forme d'un gel facilitant sa transfection dans les cellules. Le polynucléotide ou le vecteur selon l'invention peut aussi être en suspension dans une solution tampon ou être associé à des liposomes.

Avantageusement, un tel vaccin sera préparé conformément à la technique décrite par Tacson et al. ou Huygen et al. en 1996 ou encore conformément à la technique décrite par Davis et al. dans la demande internationale N° WO 95/11307.

Un tel vaccin peut être également préparé sous la forme d'une composition contenant un vecteur selon l'invention, placée sous le contrôle d'éléments de régulation permettant son expression chez l'homme ou l'animal. On pourra par exemple utiliser, en tant que vecteur d'expression *in vivo* de l'antigène polypeptidique d'intérêt, le plasmide pcDNA3 ou le plasmide pcDNA1/neo, tous les deux commercialisés par Invitrogen (R & D Systems, Abingdon, Royaume-Uni). Un tel vaccin comprendra avantageusement, outre le vecteur recombinant, une solution saline, par exemple une solution de chlorure de sodium.

On entend désigner par véhicule pharmaceutiquement acceptable, un composé ou une combinaison de composés entrant dans une composition pharmaceutique ou vaccinale ne provoquant pas de réactions secondaires et qui permet par exemple la facilitation de l'administration du composé actif, l'augmentation de sa durée de vie et/ou de son efficacité dans l'organisme, l'augmentation de sa solubilité en solution ou encore l'amélioration de sa conservation. Ces véhicules pharmaceutiquement acceptables sont bien connus et seront adaptés par l'homme de l'art en fonction de la nature et du mode d'administration du composé actif choisi.

En ce qui concerne les formulations vaccinales, celles-ci peuvent comprendre des adjuvants de l'immunité appropriés qui sont connus de l'homme de l'art, comme par exemple l'hydroxyde d'aluminium, un représentant de la famille des muramyl peptides comme un des dérivés peptidiques du N-acétyl-muramyl, un lysat bactérien, ou encore l'adjuvant incomplet de Freund.

10

15

20

25

30

De préférence, ces composés seront administrés par voie systémique, en particulier par voie intraveineuse, par voie intramusculaire, intradermique ou souscutanée, ou par voie orale. De manière plus préférée, la composition vaccinale comprenant des polypeptides selon l'invention, sera administrée à plusieurs reprises, de manière étalée dans le temps, par voie intradermique ou sous-cutanée.

Leurs modes d'administration, posologies et formes galéniques optimaux peuvent être déterminés selon les critères généralement pris en compte dans l'établissement d'un traitement adapté à un patient comme par exemple l'âge ou le poids corporel du patient, la gravité de son état général, la tolérance au traitement et les effets secondaires constatés.

Enfin, l'invention comprend l'utilisation d'une composition selon l'invention, pour le traitement ou la prévention de maladies induites ou aggravées par la présence de *Listeria*.

Par ailleurs, la présente invention a également pour objet une banque d'ADN génomique d'une bactérie du genre Listeria, de manière préférée, *Listeria innocua* ou *monocytogenes*, de manière préférée la souche 4b.

Les banques d'ADN génomique décrites dans la présente invention, en particulier la banque Li-shotgun déposée à la CNCM le 2 Octobre 2000 sous le numéro d'ordre n° 1-2565 et la banque Lmb4b-shotgun déposée à la CNCM le 2 Octobre 2000 sous le numéro d'ordre n° 1-2566, recouvrent en effet respectivement le génome de Listeria innocua et Listeria monocytogenes 4b. Toutefois, bien que certaines régions n'aient pas pu être clonées dans ladite banque, en raison de problèmes de létalités chez Escherichia coli, ces régions peuvent facilement être amplifiées et identifiées par l'homme du métier, en utilisant des oligonucléotides spécifiques des séquences des extrémités des différents clones qui forment les contigs.

La présente invention concerne également les méthodes pour l'isolement d'un polynucléotide d'intérêt présent chez une souche de *Listeria* et absente chez une autre souche, qui utilise au moins une banque d'ADN basée par exemple sur un plasmide pcDNA2.1 contenant le génome de *Listeria*. La méthode selon l'invention pour l'isolement d'un polynucléotide d'intérêt peut comprendre les étapes suivantes :

- a) isoler au moins un polynucléotide contenu dans un clone de la banque d'ADN d'origine de Listeria,
 - b) isoler:

10

15

20

25

30

- au moins un polynucléotide génomique ou ADNc d'une *listeria*, ladite *listeria* appartenant à une souche différente de la souche utilisée pour la construction de la banque d'ADN de l'étape a) ou, de façon alternative,
- au moins un polynucléotide contenu dans un clone d'une banque d'ADN préparé à partir du génome d'une *Listeria* qui est différente de la *Listeria* utilisée pour la construction de la banque d'ADN de l'étape a);
 - c) hybrider le polynucléotide de l'étape a) au polynucléotide de l'étape b);
 - d) sélectionner les polynucléotides de l'étape a) qui n'ont pas formé de complexe d'hybridation avec les polynucléotides de l'étape b);
 - e) caractériser le polynucléotide sélectionné.

On peut préparer le polynucléotide de l'étape a) par la digestion d'au moins un clone recombinant avec une enzyme de restriction appropriée, et de façon optionnelle, l'amplification de l'insert polynucléotide qui en résulte.

Ainsi, la méthode de l'invention permet à l'homme du métier d'effectuer des études génomiques comparatives entre les différentes souches ou espèces du genre *Listeria*, par exemple entre les souches pathogéniques et leurs équivalents non pathogènes.

En particulier, il est possible d'étudier et de déterminer les régions de polymorphisme entre lesdites souches.

EXEMPLES

1. Construction des banques

L'ADN chromosomique des souches étudiées a été préparé par une méthode classique incluant un traitement à la protéinase K et une extraction au phénol (Jacquet, C., et al., Zentralbl Bakteriol., 276:356-365, 1992). Environ 10 ug d'ADN ont été cassés par nébulisation (1 minute sous une pression de 1 bar) (Buchrieser, C., et al., Infect. Immun., 67:4851-4861, 1999). Les extrémités des fragments d'ADN ont été rendues franches en faisant agir la DNA-polymerase du bactériophage T4 pendant 15 minutes à 37°C en présence des 4 nucléotides tri-phosphate. L'enzyme a été inactivée par une incubation de 15 mn à 75°C. Des adaptateurs (invitrogen Cat. N° 408-18) ont ensuite été ligaturés à ces extrémités. Après ligature, les fragments d'ADN chromosomiques ayant une taille entre 1000 et 3000 paires de bases ont été purifiés après électrophorèse sur gel d'agarose. Le vecteur utilisé pour la construction de la banque, pcDNA2.1 (Invitrogen), a été digéré par l'enzyme BstX1 et purifié par geneclean (BIO-101) après

10

15

20

25

30

électrophorèse sur gel d'agarose. L'ADN chromosomique et le vecteur purifié ont été ligaturés par action de la ligase du bactériophage T4. Le mélange de ligation a été introduit par transformation dans la souche d'Escherichia coli XL2-blue (Stratagene). Environ 4000 colonies sont obtenues par ul du mélange de ligation.

Ce procédé est utilisé pour construire la banque Li-shotgun déposée à la CNCM le 2 Octobre 2000 sous le n° I-2565 pour la souche *Listeria innocua* (CLIP 11262) et la banque Lm4b-shotgun déposée à la CNCM le 2 Octobre 2000 sous le n° I-2566 pour la souche *Listeria monocytogenes* sérotype 4b (CLIP 80459).

2. Préparation des plasmides et séquençage

Les plasmides ont été préparés par une méthode semi-automatique de préparation développée au laboratoire GMP (Génomique des Micro-organismes Pathogènes de l'Institut Pasteur) basé sur la méthode de lyse alcaline (Birnboim, H. C., Methods Enzymol., 100:243-255, 1983). Les inserts chromosomiques ont été séquencés à partir de leurs deux extrémités en utilisant les primer T7 et universel en suivant les recommandations du fournisseur (PE-biosystems). Les séquences ont été déterminées en utilisant des séquenceurs automatiques de type 377 et 3700 (PE-Biosystem).

3. Assemblage des séquences

Les séquences ont été assemblées en utilisant l'ensemble de logiciels développé à l'Université de Washington, Phred, Phrap et Consed (Ewing, B., et al., Genome Res., 8:186-194, 1998; Gordon, D., et al., Genome Res., 8:195-202, 1998). La finition de la séquence a été réalisée en utilisant l'ensemble de logiciel GMPTB (Frangeul, L., et al., Microbiology, 145:2625-2634, 1999). L'étape de finition correspond au reséquençage des régions où la séquence est peu sûr et le séquençage des régions situées entre les contigs. Elle a été réalisée soit en séquençant des produits de PCR soit en marchant sur les clones de la banque. Les séquences des oligonucleotides ont été définies en utilisant les logiciels consed et Primo (Gordon, D., et al., 1998; Li, P., et al., Genomics, 40:476-485, 1997).

4. Annotation des séquences

L'identification des phases codantes (CDS) a été réalisée en utilisant l'ensemble de logiciels GMPTB. Ce programme combine les résultats de différentes méthodes : (i) l'identification de phases ouvertes de lecture et leur tri en fonction de leur taille, (ii) l'analyse de la probabilité d'être codant en utilisant le logiciel Genemark (Lukashin, A. V., et al., Nucleic Acids Res., 15:1107-1115, 1998), (iii) l'identification d'un début de traduction (codon d'initiation et séquence de fixation du ribosome), (iv) similarité de la

10

15

20

25

30

séquence protéique déduite avec les séquences protéiques contenues dans les banques de séquence en utilisant le logiciel BLASTP.

Les fonctions des protéines codées par les phases codantes identifiées ont été prédites par l'analyse des résultats de recherche de similarités dans les banques en utilisant le logiciel BLASTP (Altschul, S. F., et al., Nucleic Acids Research, 25:3389-402, 1997).

5. Comparaison des génomes

a) <u>Identification des CDS spécifiques de la souche de L. monocytogenes EGDe et de la</u> souche de <u>L. innocua</u>

L'ensemble des séquences protéiques déduites des phases codantes prédites de chaque génome a été comparé à l'ensemble des séquences protéiques possiblement codées par l'autre génome en utilisant le logiciel BLASTP. Un seuil de 75 % d'identité sur la totalité de la longueur de la protéine a été retenu pour identifier les protéines spécifiques d'un isolat. Cette valeur très élevée a été retenue car elle permet le mieux de discriminer les gènes orthologs des gènes paralogs (Fitch, W. S., Syst. Zool, 19:99-113, 1970). Pour les séquences protéiques pour lesquelles la conservation de séquence est élevée (> à 70 %) la conservation des séquences nucléotidiques des gènes sera elle aussi élevée et pourrait donner un signal dans des conditions d'hybridation peu stringente. Il sera nécessaire de tenir compte de cette éventualité dans l'analyse du résultat du test.

b) <u>Identification des CDS spécifiques de la souche L. monocytogenes de sérotype 4b par</u> rapport à la souche <u>L. monocytogenes EGDe et la souche L. innocua</u>

Les régions chromosomiques de la souche L. monocytogenes de sérotype 4b qui sont absentes des souches L. monocytogenes EGDe et L. innocua ont été identifiées en utilisant le Package Crossmatch/Phrap (Phil Green, University of Washington, Seattle, unpublished). Ces logiciels permettent d'assembler des séquences nucléotidiques (Phrap) en masquant toutes les séquences ou parties de séquence similaires à une ou plusieurs séquences de référence (Crossmatch). Les séquences de référence utilisées étaient : la séquence complète du génome de L. monocytogenes EGD, la séquence complète du génome de L. innocua et la séquence de son plasmide. L'identification par Crossmatch des régions qui seront masquées est basée sur la recherche de mots de 11 lettres identiques entre la séquence analysée et les séquences de référence et l'extension de ces mots en utilisant les paramètres par défaut du logiciel. Plus d'information sur les disponibles site web le Crossmatch et Phrap sont sur logiciels http://bozeman.mbt.washington.edu/.

6. Exemples d'annotations

6.1. Gènes spécifique de L. monocytogenes. Il n'y a pas de similarité significative entre la séquence nucléotidique du gène de L. monocytogenes et le génome de L. innocua.

5

Tableau 1

ID du gène de L. monocytogenes	ID du gène de L. innocua (meilleur score)	% d'identité des séquences protéiques (% de la séquence)	% d'identité des séquences nucléotidiques
1814.1 SEQ ID No. 779	-	<u>.</u>	-
2601.1 SEQ ID No. 851	-	-	<u>-</u>
615.1 SEQ ID No. 1034	-	-	-
1713.1 SEQ ID No. 772	5385.1 SEQ ID No. 2042	25 % (100 %)	≤ 40 %
1656.1 SEQ ID No. 768	526.1 SEQ ID No. 684	36 % (50 %)	≤ 40 %
3477.1 SEQ ID No. 908	1614.1 SEQ ID No. 632	33 % (60 %)	≤ 40 %
3418.2 SEQ ID No. 904	1235.1 SEQ ID No. 2043	30 % (70 %)	≤ 40 %

6.2. Gènes spécifiques de *L. innocua*. Il n'y a pas de similarité significative entre la séquence nucléotidique du gène de *L. innocua* et le génome de *L. monocytogenes*.

Tableau II

ID du gène de L. innocua	ID du gène de L. monocytogenes (meilleur score)	% d'identité des séquences protéiques	% d'identité des séquences nucléotidiques
1259.1 SEQ ID No. 689		-	-
3320.1 SEQ ID No. 527	-	-	
1348.1 SEQ ID No. 596	1545.1 SEQ ID No. 2044	26% (70%)	≤ 40%
4232.1 SEQ ID No. 681	894.1 SEQ ID No. 2045	30% (90%)	≤ 40%
5550.1 SEQ ID No. 519	312.1 SEQ ID No. 2046	31% (60%)	≤ 40%
3320.1 SEQ ID No. 527	558.1 SEQ ID No. 1025	25% (50%)	≤ 40%

6.3. Gènes communs aux deux souches pour lesquels la similarité (identité) des séquences protéiques déduites est inférieur à 75 % et valeur de la similarité au niveau nucléotidique.

5 Tableau III

ID du gène de L. monocytogenes	ID du gène de <i>L. innocua</i> (meilleur score)	% d'identité des séquences protéiques (% de la séquence)	% d'identité des séquences nucléotidiques
1343 SEQ ID No. 727	36.1 SEQ ID No. 528	57 % (100 %)	67 %
725.1 SEQ ID No. 1046	1402.1 SEQ ID No. 2047	52 % (100 %)	60 %
1002.1 SEQ ID No. 690	1021.1 SEQ ID No. 666	50 % (100 %)	65 %
1974.3 SEQ ID No. 789	897.1 SEQ ID No. 2048	49 % (100 %)	58 %

6.4. Gènes communs à L. monocytogenes et L. innocua

Tableau IV

10

ID du gène de L. monocytogenes	ID du gène de L. innocua (meilleur score)	% d'identité des séquences protéiques (% de la séquence)	% d'identité des séquences nucléotidiques
1976.1 SEQ ID No. 2049	5481.1 SEQ ID No. 2053	88 % (100 %)	82 %
1979.1 SEQ ID No. 2050	5476.1 SEQ ID No. 2054	98 % (100 %)	86 %
1980.1 SEQ ID No. 2051	5474.1 SEQ ID No. 2055	84 % (100 %)	80 %
1983.1 SEQ ID No. 2052	5471.1 SEQ ID No. 2056	87 % (100 %)	79 %

TABLEAU V : Légendes

SEQ ID Nos. 1-11: séquences nucléotidiques de 10 Contigs et 1 plasmide provenant de l'assemblage de *Listeria innocua*.

- 15 SEQ ID Nos. 12 689 : séquences nucléotidiques des protéines spécifiques de L. innocua (absentes de L monocytogenes-EGD).
 - SEQ ID Nos. 690 1067 : séquences nucléotidiques des protéines spécifiques de L. monocytogenes-EGD (absentes de L. innocua).
 - SEQ ID Nos. 1068 2041 : séquences nucléotidiques de 974 contigs provenant de
- l'assemblage de Listeria monocytogenes-4b (1 231 537 bases).
 SED ID Nos. 2042 2056 : séquences supplémentaires pour exemples d'annotation.

TABLEAU V

SEQ ID	Prot N°	Blastp res	sult on non-redondant pro	otein bank. Comments	/ %
SEQ ID N° 12	LI-1779.1		<u> </u>	No Hits found	
SEQ ID N° 13	LI-4603.1			No Hits found	-
SEQ ID N° 14	LI-4611.1			No Hits found	
SEQ ID N° 15	LI-6102.1			No Hits found	
SEQ ID N° 16	LI-738.2				
SEQ ID N° 17	LI-1983.1		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	No Hits found	
SEQ ID N° 18	LI-2952.1			No Hits found	
SEQ ID N° 19	LI-3070.1			No Hits found	•
SEQ ID N° 20	LI-1237.1			No Hits found	
SEQ ID N° 21	LI-1718.1	56	emb CAB83919.1 (AL16 meningitidis) Leng	2753) hypothetical protein NMA063 th = 304	0 [Neisseria
SEQ ID N° 22	LI-1869.1	<u> </u>		No Hits found	
SEQ ID N° 23	LI-1910.1	<u> </u>		No Hits found	
SEQ ID N° 24	LI-3373.1	78	emb CAB53845.1 (AJ24	2593) gp55 [Bacteriophage A118].	Length = 69
SEQ ID N° 25	LI-372.1			No Hits found	•
SEQ ID N° 26	LI-3727.1			No Hits found	
SEQ ID N° 27	LI-3807.1			No Hits found	
SEQ ID N° 28	LI-438.1			No Hits found	
SEQ ID N° 29	LI-4981.1			No Hits found	
SEQ ID N° 30	LI-4992.1			No Hits found	
SEQ ID N° 31	LI-6200.1				
SEQ ID N° 32	LI-1487.1			No Hits found	
SEQ ID N° 33	LJ-1603.1			No Hits found	
SEQ ID N° 34	LI-2986.1			No Hits found	
SEQ ID N° 35	LI-3365.1	41	emb CAB53854.1 (AJ24	32593) gp64 [Bacteriophage A118]	Length = 41
SEQ ID N° 36	LI-5554.1			No Hits found	
SEQ ID N° 37	LI-5726.1	<u> </u>		No Hits found	•
SEQ ID N° 38	LI-1495.1	<u> </u>		No Hits found	
SEQ ID N° 39	LI-2951.1			No Hits found	
SEQ ID N° 40	LI-2959.1			No Hits found	
SEQ ID N° 41	LI-5588.1			No Hits found	
SEQ ID N° 42	L1-5922.1)	No Hits found	
SEQ ID N° 43	LI-6071.1			No Hits found	
SEQ ID N° 44	LI-6072.1			No Hits found	
SEQ ID N° 45	LI-2374.1	T		No Hits found	
SEQ ID N° 46	LI-2937.1	51	pir F70357 lipoprotein - lipoprotein [Aquifex aeol	Aquifex aeolicus gb AAC06844.1 (licus) Length = 349	AE000700)
SEQ ID N° 47	LI-4114.1			No Hits found	
SEQ ID N° 48	LI-5780.1			No Hits found	
SEQ ID N° 49	LI-5706.1	65	emb CAB53820.1 (AJ2	42593) gp34 [Bacteriophage A118]	Length = 72
SEQ ID N° 50	LI-3139.1			No Hits found	
SEQ ID N° 51	LI-3800.1			No Hits found	
SEQ ID N° 52	LI-385.1	T	•	No Hits found	

SEQ ID N° 53	LI-5458.2		
SEQ ID N° 54	LI-5803.1		No Hits found
SEQ ID N° 55	LI-128.1		No Hits found
SEQ ID N° 56	LI-2428.1		No Hits found
SEQ ID N° 57	LI-3087.1		No Hits found
SEQ ID N° 58	LI-5915.1		No Hits found
SEQ ID N° 59	LI-6036.1		No Hits found
SEQ ID N° 60	LI-175.1		No Hits found
SEQ ID N° 61	LI-1816.1		No Hits found
SEQ ID N° 62	LI-2777.1	46	gb AAC36979.1 (L15633) [Conjugative transposon Tn916 (from Enterococcus faecalis, DS16), 3' end.], gene products [Transposon Tn916] gb AAB60027.1 (U09422) ORF8 [Enterococcus faecalis] prf 2114402V ORF 8 [Enterococcus faecalis]
SEQ ID N° 63	LI-2932.1		No Hits found
SEQ ID N° 64	LI-1611.1		No Hits found
SEQ ID N° 65	LI-2702.1		No Hits found
SEQ ID N° 66	LI-2989.1		No Hits found
SEQ ID N° 67	LI-4125.1		No Hits found
SEQ ID N° 68	LI-4628.1		No Hits found
SEQ ID N° 69	LI-5606.1		No Hits found
SEQ ID N° 70	LI-6148.2		•
SEQ ID N° 71	LI-2237.1		No Hits found
SEQ ID N° 72	LI-6190.1		
SEQ ID N° 73	LI-4167.1		No Hits found
SEQ ID N° 74	LI-5459.2		
SEQ ID N° 75	LI-568.1		No Hits found
SEQ ID N° 76	LI-6191.1		
SEQ ID N° 77	LI-1368.1		No Hits found
SEQ ID N° 78	LI-1538.1		. No Hits found
SEQ ID N° 79	LI-2694.1		No Hits found
SEQ ID N° 80	LI-678.1		No Hits found
SEQ ID N° 81	LI-2181.1		No Hits found
SEQ ID N° 82	LI-3662.1		No Hits found
SEQ ID N° 83	LI-6121.1		No Hits found
SEQ ID N° 84	LI-6163.1		No Hits found
SEQ ID N° 85	LI-1240.1		No Hits found
SEQ ID N° 86	LI-2030.1		No Hits found
SEQ ID N° 87	LI-3363.1		No Hits found
SEQ ID N° 88	LI-4294.1		No Hits found
SEQ ID N° 89	LI-5611.2		
SEQ ID N° 90	LI-6041.1		No Hits found
SEQ ID N° 91	LI-6162.1		No Hits found
SEQ ID N° 92	LI-1082.1		No Hits found
SEQ ID N° 93	LI-1928.1		No Hits found
SEQ ID N° 94	LI-2878.1	36	pir C72489 hypothetical protein APE2554 - Aeropyrum pernix (strain K1) dbj BAA81571.1 (AP00064) 105aa long hypothetical protein [Aeropyrum pernix] Length = 105
SEQ ID N° 95	LI-3676.1		No Hits found
SEQ ID N° 96	LI-4023.1		No Hits found

SEG ID N° 97				
SEQ ID N° 99	SEQ ID N° 97	LI-4475.1		No Hits found
No No No No No No No No	SEQ ID N° 98	LI-5540.1		No Hits found
SEG ID N* 101 L+2990.1 No Hits found	SEQ ID N° 99	LI-2946.1		No Hits found
SEG ID N* 102	SEQ ID N° 100	LI-2988.1		No Hits found
SEQ ID N* 103	SEQ ID N° 101	LI-2990.1		No Hits found
SEQ ID N° 103	SEQ ID Nº 102	LI-439.1		No Hits found
SEQ ID N° 104		LI-5607.1		No Hits found
SEQ ID N° 106		LI-4005.1		No Hits found
SEQ ID N° 106	SEQ ID N° 105	LI-4022.1	·······	No Hits found
SEQ ID N° 108		LI-4683.1	31	
SEQ ID N° 109	SEQ ID Nº 107	LI-4931.1		No Hits found
SEQ ID N° 110	SEQ ID N° 108	L⊦1139.1		No Hits found
SEQ ID N° 1112	SEQ ID Nº 109	LI-3703.1	43	sanguinipes entomopoxvirus] Length = 92
SEQ ID N° 112		LI-6145.1		
SEQ ID N° 113	SEQ ID Nº 111	LI-2179.1		
SEQ ID N° 114	SEQ ID N° 112	LI-3431.1		
SEQ ID N° 115	SEQ ID Nº 113	LI-478.1		No Hits found
SEQ ID N° 116	SEQ ID N° 114	LI-711.1		No Hits found
SEQ ID N° 117	SEQ ID Nº 115	LI-1092.1		
SEQ ID N° 118	SEQ ID Nº 116	LI-2061.1		No Hits found
SEQ ID N° 119	SEQ ID Nº 117	LI-3990.1		No Hits found
SEQ ID N° 120	SEQ ID N° 118	LI-4006.1		No Hits found
SEQ ID N° 121	SEQ ID N° 119	LI-5373.1	-	No Hits found
SEQ ID N° 122	SEQ ID N° 120	LI-5551.1	52	gb AAA32614.1 (L31364) holin [Bacteriophage Tuc2009] Length = 88
SEQ ID N° 123	SEQ ID N° 121	LI-3362.1		No Hits found
SEQ ID N° 124 LI-5546.1 No Hits found SEQ ID N° 125 LI-5548.1 No Hits found SEQ ID N° 126 LI-5710.1 72 emb CAB53829.1 (AJ242593) gp40 [Bacteriophage A118] Length = 78 SEQ ID N° 127 LI-5957.1 No Hits found SEQ ID N° 128 LI-6149.2 No Hits found SEQ ID N° 130 LI-2926.1 No Hits found SEQ ID N° 131 LI-3068.1 No Hits found SEQ ID N° 132 LI-5560.1 59 SEQ ID N° 132 LI-5560.1 59 SEQ ID N° 133 LI-6026.1 SP P45937 YQCB_BACSU HYPOTHETICAL 10.4 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir A69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis dbj BAA06954.1 (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj BAA12418.1 (D84432) YqcB [Bacillus subtilis] emb CAB SEQ ID N° 133 LI-6026.1 No Hits found SEQ ID N° 134 LI-6098.1 No Hits found	SEQ ID N° 122	LI-4107.1		No Hits found
SEQ ID N° 125 LI-5548.1 No Hits found SEQ ID N° 126 LI-5710.1 72 emb CAB53829.1 (AJ242593) gp40 [Bacteriophage A118] Length = 78 SEQ ID N° 127 LI-5957.1 No Hits found SEQ ID N° 128 LI-6149.2 No Hits found SEQ ID N° 130 LI-2926.1 No Hits found SEQ ID N° 131 LI-3068.1 No Hits found SEQ ID N° 132 LI-5560.1 59 Sp P45937 YQCB_BACSU HYPOTHETICAL 10.4 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir JA69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis subtilis dbj BAA06954.1 (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj BAA12418.1 (D84432) YqcB [Bacillus subtilis] emb CAB SEQ ID N° 133 LI-6026.1 No Hits found SEQ ID N° 134 LI-6098.1 No Hits found	SEQ ID N° 123	LI-4121.1		No Hits found
SEQ ID N° 126 LI-5710.1 72 emb[CAB53829.1] (AJ242593) gp40 [Bacteriophage A118] Length = 78 SEQ ID N° 127 LI-5957.1 No Hits found SEQ ID N° 128 LI-6149.2 No Hits found SEQ ID N° 130 LI-2926.1 No Hits found SEQ ID N° 131 LI-3068.1 No Hits found SEQ ID N° 132 LI-5560.1 59 Sp[P45937]YQCB_BACSU HYPOTHETICAL 10.4 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir][A69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis dbj[BAA06954.1] (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj[BAA12418.1] (D84432) YqcB [Bacillus subtilis] emb[CAB SEQ ID N° 133 LI-6026.1 No Hits found SEQ ID N° 134 LI-6098.1 No Hits found	SEQ ID N° 124	LI-5546.1		No Hits found
SEQ ID N° 127 LI-5957.1 No Hits found SEQ ID N° 128 LI-6149.2 SEQ ID N° 129 LI-1615.1 No Hits found SEQ ID N° 130 LI-2926.1 No Hits found No Hits found SEQ ID N° 131 LI-3068.1 No Hits found SEQ ID N° 132 LI-5560.1 59 Sp P45937 YQCB_BACSU HYPOTHETICAL 10.4 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir A69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis dbj BAA06954.1 (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj BAA12418.1 (D84432) YqcB [Bacillus subtilis] emb CAB SEQ ID N° 133 LI-6026.1 No Hits found SEQ ID N° 134 LI-6098.1 No Hits found	SEQ ID N° 125	LI-5548.1		No Hits found
SEQ ID N° 128 LH6149.2 SEQ ID N° 129 LH1615.1 No Hits found SEQ ID N° 130 LH2926.1 No Hits found SEQ ID N° 131 LH3068.1 No Hits found SEQ ID N° 132 LH5560.1 Sp P45937 YQCB_BACSU HYPOTHETICAL 10.4 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir A69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis dbj BAA06954.1 (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj BAA12418.1 (D84432) YqcB [Bacillus subtilis] emb CAB SEQ ID N° 133 LH6026.1 No Hits found SEQ ID N° 134 LH6098.1 No Hits found	SEQ ID N° 126	LI-5710.1	72	emb CAB53829.1 (AJ242593) gp40 [Bacteriophage A118] Length = 78
SEQ ID N° 130 LI-1615.1 No Hits found SEQ ID N° 130 LI-2926.1 No Hits found SEQ ID N° 131 LI-3068.1 No Hits found SEQ ID N° 132 LI-5560.1 59 Sp P45937 YQCB_BACSU HYPOTHETICAL 10.4 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir IA69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis subtilis dbj BAA06954.1 (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj BAA12418.1 (D84432) YqcB [Bacillus subtilis] emb CAB SEQ ID N° 133 LI-6026.1 No Hits found SEQ ID N° 134 LI-6098.1 No Hits found	SEQ ID N° 127	LI-5957.1		No Hits found
SEQ ID N° 130 LI-2926.1 No Hits found SEQ ID N° 131 LI-3068.1 No Hits found SEQ ID N° 132 LI-5560.1 59 Sp P45937 YQCB_BACSU HYPOTHETICAL 10.4 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir IA69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis dbj BAA06954.1 (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj BAA12418.1 (D84432) YqcB [Bacillus subtilis] emb CAB SEQ ID N° 133 LI-6026.1 No Hits found SEQ ID N° 134 LI-6098.1 No Hits found	SEQ ID N° 128	LI-6149.2		
SEQ ID N° 131 LI-3068.1 SEQ ID N° 132 LI-5560.1 SEQ ID N° 133 LI-6026.1 SEQ ID N° 134 LI-6098.1 No Hits found No Hits found Sp P45937 YQCB_BACSU HYPOTHETICAL 10.4 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir IA69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis dbj BAA06954.1 (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj BAA12418.1 SEQ ID N° 133 LI-6026.1 No Hits found SEQ ID N° 134 LI-6098.1 No Hits found	SEQ ID N° 129	LI-1615.1		
SEQ ID N° 132 Li-5560.1 SEQ ID N° 132 Li-5560.1 SPIP45937 YQCB_BACSU HYPOTHETICAL 10.4 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir A69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis dbj BAA06954.1 (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj BAA12418.1 (D84432) YqcB [Bacillus subtilis] emb CAB SEQ ID N° 133 Li-6026.1 No Hits found No Hits found	SEQ ID N° 130	LI-2926.1		No Hits found
SEQ ID N° 132 LI-5560.1 59 CWLA INTERGENIC REGION pir A69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis dbj BAA06954.1 (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj BAA12418.1 (D84432) YqcB [Bacillus subtilis] emb CAB SEQ ID N° 133 LI-6026.1 SEQ ID N° 134 LI-6098.1 SEQ ID N° 134 LI-6098.1	SEQ ID N° 131	LI-3068.1		No Hits found
SEQ ID N° 134 LI-6098.1 No Hits found	SEQ ID Nº 132	LI-5560.1	59 .	CWLA INTERGENIC REGION pir A69949 hypothetical protein yqcB - Bacillus subtilis dbj BAA06954.1 (D32216) ORF130 [Bacillus subtilis] dbj BAA12418.1
SEQ ID N° 134 LI-6098.1 No Hits found	SEQ ID N° 133	LI-6026.1		No Hits found
				No Hits found
		+		No Hits found

T I	T		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
SEQ ID N° 136	LI-5567.1	57	sp[P45933]YQBR_BACSU HYPOTHETICAL 9.5 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pirt[E69948 phage-related protein homolog yqbR - Bacillus subtilis dbj[BAA06950.1] (D32216) ORF87 [Bacillus subtilis] dbj[BAA12414.1] (D84432) YqbR [Bacillus subtilis]
SEQ ID N° 137	LI-5709.1		No Hits found
SEQ ID N° 138	LI-4219.1		No Hits found
SEQ ID N° 139	LI-5874.1		No Hits found
SEQ ID N° 140	LI-6101.1		No Hits found
SEQ ID N° 141	LI-943.1		No Hits found
SEQ ID N° 142	LI-3279.1		No Hits found
SEQ ID N° 143	LI-3551.1		No Hits found
SEQ ID N° 144	LI-4065.1	47	gb AAB23085.1 S43512_2 (S43512) orf2 immediately 5' to ejl [Bacteriophage EJ-1] Length = 85
SEQ ID N° 145	LI-4113.1	57	pir T09011 probable transposase TnpA - Streptococcus pyogenes (fragment) gb AAB92607.1 (AF026542) TnpA [Streptococcus pyogenes] Length = 364
SEQ ID Nº 146	LI-5362.1		No Hits found
SEQ ID N° 147	LI-1694.1	63	pir F75297 hypothetical protein - Deinococcus radiodurans (strain R1) gb AAF11800.1 AE002057_8 (AE002057) hypothetical protein [Deinococcus radiodurans] Length = 133
SEQ ID N° 148	LI-4272.1		. No Hits found
SEQ ID Nº 149	LI-4674.1	63	pir F75297 hypothetical protein - Deinococcus radiodurans (strain R1) gb AAF11800.1 AE002057_8 (AE002057) hypothetical protein [Deinococcus radiodurans] Length = 133
SEQ ID N° 150	LI-5637.1		No Hits found
SEQ ID N° 151	LI-6188.1		No Hits found
SEQ ID N° 152	LI-1431.1		No Hits found
SEQ ID N° 153	LI-3567.1		No Hits found
SEQ ID N° 154	LI-3993.1	· ·	No Hits found
SEQ ID N° 155	LI-4194.1	71	gb[AAD40364.1] (AF036485) putative transposase [Plasmid pNZ4000] Length = 226
SEQ ID N° 156	LI-5299.1		No Hits found
SEQ ID N° 157	LI-5570.1		No Hits found
SEQ ID N° 158	LI-1493.1		No Hits found
SEQ ID N° 159	LI-3374.1		No Hits found
SEQ ID N° 160	LI-3654.1		No Hits found
SEQ ID Nº 161	LI-4040.1		No Hits found
SEQ ID N° 162	LI-4069.2		
SEQ ID N° 163	LI-4088.1		No Hits found
SEQ ID Nº 164	LI-6132.1		No Hits found
SEQ ID N° 165	LI-1533.1		No Hits found
SEQ ID Nº 166	LI-5750.1		No Hits found
SEQ ID N° 167	LI-6127.1	55	pir A41902 arsenical resistance operon repressor - Staphylococcus xylosus plasmid pSX267
SEQ ID N° 168	LI-708.1		No Hits found
SEQ ID N° 169	LI-2517.1		No Hits found
SEQ ID N° 170	LI-1438.1		No Hits found
SEQ ID N° 171	LI-3307.1		No Hits found
SEQ ID N° 172	LI-4151.1		No Hits found

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u> </u>		No Uite found
SEQ ID Nº 173	LI-550.1		No Hits found
SEQ ID Nº 174	LI-5573.1		No Hits found
SEQ ID Nº 175	LI-2618.1		No Hits found
SEQ ID Nº 176	LI-298.1		No Hits found
SEQ ID Nº 177	LI-3652.1		No Hits found
SEQ ID N° 178	LI-5585.1		No Hits found
SEQ ID Nº 179	LI-5707.1	44	gb AAC38975.1 (AF041330) NADH dehydrogenase subunit 5 [Bodo saltans] Length = 212
SEQ ID N° 180	LI-31.1		No Hits found
SEQ ID N° 181	LI-4041.1		No Hits found
SEQ ID N° 182	LI-4828.1		No Hits found
SEQ ID Nº 183	LI-2188.1		No Hits found
SEQ ID N° 184	LI-5616.1		No Hits found
SEQ ID N° 185	LI-2350.1		No Hits found
SEQ ID Nº 186	LI-269.1		No Hits found
SEQ ID N° 187	LI-329.1		No Hits found
SEQ ID N° 188	LI-3992.1		No Hits found
SEQ ID N° 189	LI-5409.1	y	No Hits found
SEQ ID N° 190	LI-6056.1		No Hits found
SEQ ID N° 191	LI-1183.1	49	sp P10023 YGI2_BACTU HYPOTHETICAL 30.3 KD PROTEIN (ORF 2) emb CAA31837.1 (X13481) ORF 2 [Bacillus thuringiensis] Length = 270
SEQ ID N° 192	LI-1282.1		No Hits found
SEQ ID N° 193	LI-2924.1		No Hits found
SEQ ID Nº 194	LI-4020.1	57	gb[AAD21914.1] (AF085222) unknown [Streptococcus thermophilus bacteriophage DT1] Length = 107
SEQ ID N° 195	LI-5642.1	54	sp P02909 PTLA_STAAU PTS SYSTEM, LACTOSE-SPECIFIC IIA COMPONENT (EIIA-LAC) (LACTOSE-PERMEASE IIA COMPONENT) (PHOSPHOTRANSFERASE ENZYME II, A COMPONENT) (EIII-LAC) gb AAA26648.1 (J03479) enzyme IIHac (lacF) [Staphylococcus aureus]
SEQ ID Nº 196	LI-577.1		No Hits found
SEQ ID N° 197	LI-6012.1		No Hits found
SEQ ID N° 198	LI-3900.1		No Hits found
SEQ ID N° 199	LI-4195.1	91	pir S49318 transposase - Enterococcus hirae insertion sequence IS1216 emb CAA57312.1 (X81654) transposase [Enterococcus hirae] emb CAA48844.1 (X69092) transposase [Enterococcus hirae] Length = 226
SEQ ID N° 200	LI-443.1		No Hits found
SEQ ID N° 201	LI-4484.1		No Hits found
SEQ ID N° 202	LI-4869.1		No Hits found
SEQ ID N° 203	LI-5183.1	45	gb AAC38975.1 (AF041330) NADH dehydrogenase subunit 5 [Bodo saltans]
JEG 15 14 203	2, 5, 60.7		Length = 212
SEQ ID N° 204	LI-2365.1	55	pir G72548 hypothetical protein APE1675 - Aeropyrum pernix (strain K1) dbj BAA80676.1 (AP000062) 155aa long hypothetical protein [Aeropyrum pernix] Length = 155
SEQ ID N° 205	LI-3400.1		No Hits found
SEQ ID N° 206	LI-3989.1	56	emb CAB53822.1 (AJ242593) putative repressor protein [Bacteriophage A118 Length = 101
SEQ ID N° 207	LI-4136.1		No Hits found
SEQ ID N° 208	LI-480.1		No Hits found

SEQ ID N° 209	LI-6104.1		No Hits found
SEQ ID N° 210	LI-1935.1		No Hits found
SEQ ID N° 211	LI-2169.1		No Hits found
SEQ ID N° 212	LI-4179.1	54	pir S38640 replication protein B - Pediococcus halophilus (ATCC 33315) (cryptic plasmid) emb CAA53279.1 (X75607) RepB [Tetragenococcus halophilus] prf 2207193B repB gene [Tetragenococcus halophilus] Length = 168
SEQ ID N° 213	LI-4533.1		No Hits found
SEQ ID N° 214	LI-5677.1	44	pir G72510 hypothetical protein APE2061 - Aeropyrum pernix (strain K1) dbj BAA81071.1 (AP000063) 114aa long hypothetical protein [Aeropyrum pernix] Length = 114
SEQ ID N° 215	LI-623.1		No Hits found
SEQ ID N° 216	LI-807.1		No Hits found
SEQ ID N° 217	LI-2866.1	40	ref NP_010291.1 Ydr008cp pir S70313 hypothetical protein YDR008c - yeast (Saccharomyces cerevisiae) Length = 116
SEQ ID N° 218	LI-3022.1	42	dbj BAA87194.1 (AB027890) Hypothetical protein [Schizosaccharomyces pombe] Length = 210
SEQ ID N° 219	L1-508.1		No Hits found
SEQ ID N° 220	LI-552.1		No Hits found
SEQ ID N° 221	LI-4086.1		No Hits found
SEQ ID N° 222	LI-4935.1		No Hits found
SEQ ID N° 223	LI-1312.1	30	pir H72754 hypothetical protein APE0029 - Aeropyrum pernix (strain K1) dbj BAA78938.1 (AP000058) 138aa long hypothetical protein [Aeropyrum pemix] Length = 138
SEQ ID N° 224	LI-2970.1		No Hits found
SEQ ID N° 225	LI-234.1	49	pir T31613 hypothetical protein Y50E8A.i - Caenorhabditis elegans Length = 836
SEQ ID N° 226	LI-1553.1		No Hits found
SEQ ID N° 227	LI-2935.1		No Hits found
SEQ ID N° 228	LI-2941.1		No Hits found
SEQ ID N° 229	LI-3325.1		No Hits found
SEQ ID N° 230	LI-4061.1		No Hits found
SEQ ID N° 231	LI-6086.1		No Hits found
SEQ ID N° 232	LI-2646.1	49	pir S72740 B1177_F1_12 protein - Mycobacterium leprae gb AAA17104.1 (U00011) p1177c; B1177_F1_12 [Mycobacterium leprae] Length = 219
SEQ ID N° 233	LI-3823.1	55	pir C72455 hypothetical protein APE2287 - Aeropyrum pernix (strain K1) dbj BAA81299.1 (AP000064) 191aa long hypothetical protein [Aeropyrum pernix] Length = 191
SEQ ID N° 234	LI-5622.1		No Hits found
SEQ ID N° 235	LI-1499.1	45	pirt H72469 hypothetical protein APE2401 - Aeropyrum pernix (strain K1) dbj BAA81416.1 (AP000064) 252aa long hypothetical protein [Aeropyrum pernix] Length = 252
SEQ ID N° 236	LI-4044.1		No Hits found
SEQ ID N° 237	LI-4799.1	34	emb CAB57660.1 (Y18930) hypothetical protein [Sulfolobus solfataricus] Length = 108
SEQ ID N° 238	LI-1044.1		No Hits found
SEQ ID N° 239	LI-1247.1		No Hits found
	LI-5276.1		No Hits found

SEQ ID N° 241	LI-4038.1	53	pir[T39903 serine-rich protein - fission yeast (Schizosaccharomyces pombe) emb CAA22127.1 (AL033534) hypothetical serine-rich secreted protein [Schizosaccharomyces pombe] Length = 534
SEQ ID N° 242	LI-543.1		No Hits found
SEQ ID N° 243	LI-5937.1	55	gb AAC27928.1 (AF062070) thermosensitive mutant immunity repressor [bacteriophage phi-105] Length = 147
SEQ ID N° 244	LI-2068.1	32 .	pir F71456 hypothetical protein PH0308 - Pyrococcus horikoshii dbj BAA29381.1 (AP000001) 215aa long hypothetical protein [Pyrococcus horikoshii] Length = 215
SEQ ID N° 245	LI-3142.1		No Hits found
SEQ ID N° 246	LI-4047.1		No Hits found
SEQ ID N° 247	LI-4073.1		No Hits found
SEQ ID N° 248	LI-4483.1	•	No Hits found
SEQ ID N° 249	LI-547.1	35	pir A70002 protein kinase homolog ytvA - Bacillus subtilis gb AAC00382.1 (AF008220) putative protein kinase [Bacillus subtilis] emb CAB15012.1 (Z99119) similar to protein kinase [Bacillus subtilis] Length = 261
SEQ ID N° 250	LI-5640.1	44	sp Q45399 PTCB_BACST PTS SYSTEM, CELLOBIOSE-SPECIFIC IIB COMPONENT (EIIB-CEL) (CELLOBIOSE-PERMEASE IIB COMPONENT) (PHOSPHOTRANSFERASE ENZYME II, B COMPONENT) pir B49898 cellobiose phosphotransferase system celA - Bacillus
.SEQ ID N° 251	LI-689.1	56	gi 6321628 Cell wall protein; Crh1p sp P53301 YG46_YEAST HYPOTHETICAL 52.8 KD PROTEIN IN BUB1-HIP1 INTERGENIC REGION pir S64507 probable membrane protein YGR189c - yeast (Saccharomyces cerevisiae) emb CAA97215.1 (Z72974) ORF YGR189c [Sacch
SEQ ID N° 252	LI-2066.1		No Hits found
SEQ ID N° 253	LI-4008.1		No Hits found
SEQ ID N° 254	LI-4042.1		No Hits found
SEQ ID N° 255	LI-4145.1	95	gb AAB37344.1 (U78967) cadmium resistance regulatory protein [Lactococcustactis] Length = 119
SEQ ID N° 256	LI-5586.1	51	sp P45924 YQBH_BACSU HYPOTHETICAL 14.3 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION _pir C69947 phage-related protein homolog yqbH - Bacillus subtilis dbj BAA12403.1 (D84432) YqbH [Bacillus subtilis] emb CAB14552.1 (Z99117) similar to phage-related p
SEQ ID N° 257	LI-4152.1		No Hits found
SEQ ID N° 258	LI-4154.1		No Hits found
SEQ ID N° 259	LI-4181.1	54	pir T09011 probable transposase TnpA - Streptococcus pyogenes (fragment) gb AAB92607.1 (AF026542) TnpA [Streptococcus pyogenes] Length = 364
SEQ ID N° 260	LI-4220.1		No Hits found
SEQ ID N° 261	LI-4477.1		No Hits found
SEQ ID N° 262	LI-2014.1		No Hits found
SEQ ID N° 263	LI-5182.1	50	dbj BAA97098.1 (AP002460) gene_id:F1D9.26~unknown protein [Arabidopsis thaliana] Length = 260
	LI-5545.1		No Hits found
SEQ ID N° 264	LI-JU-JU. I		

SEQ ID N° 266	LI-5556.1		No Hits found
SEQ ID N° 267	LI-6015.1		No Hits found
SEQ ID N° 268	LI-6125.1	54	sp Q01256 ARSR_STAXY ARSENICAL RESISTANCE OPERON REPRESSOR gb AAA27587.1 (M80565) ars operon regulatory protein (repressor) [Plasmid pSX267] Length = 104
SEQ ID N° 269	LI-6186.1		No Hits found
SEQ ID N° 270	LI-2659.1	39	pir C69982 hypothetical protein yrzD - Bacillus subtilis emb CAB14726.1 (Z99118) yrzD [Bacillus subtilis] Length = 98
SEQ ID N° 271	LI-2949.1		No Hits found
SEQ ID N° 272	LI-2961.1		No Hits found
SEQ ID N° 273	LI-4478.1		No Hits found
SEQ ID N° 274	LI-283.1	29	pir D72568 hypothetical protein APE1830 - Aeropyrum pemix (strain K1) dbj BAA80833.1 (AP000062) 100aa long hypothetical protein [Aeropyrum pemix]
SEQ ID N° 275	LI-4899.1		No Hits found
SEQ ID N° 276	LI-521.1	58	gb AAF41678.1 (AE002479) transcriptional regulator, MerR family [Neisseria meningitidis MC58] emb CAB84745.1 (AL162756) putative transcriptional regulator [Neisseria meningitidis] Length = 135
SEQ ID N° 277	LI-6126.1	51	gb AAD51848.1 AF178758_4 (AF178758) ArsD [Sinorhizobium sp. As4] Length = 119
SEQ ID N° 278	LI-1390.1		No Hits found
SEQ ID N° 279	LI-2968.1		No Hits found
SEQ ID N° 280	LI-4132.1	46	gb AAF13645.1 AF188935_43 (AF188935) pXO2-40 [Bacillus anthracis] Length = 128
SEQ ID N° 281	LI-6032.1		No Hits found
SEQ ID N° 282	LI-4028.1		No Hits found
SEQ ID N° 283	LI-773.1		No Hits found
SEQ ID Nº 284	LI-2038.1	46	sp P75869 YCCR_ECOLI HYPOTHETICAL 24.1 KDA PROTEIN IN SULA-HELD INTERGENIC REGION pir F64836 probable membrane protein b0959 Escherichia coli gb AAC74045.1 (AE000198) orf, hypothetical protein [Escherichia coli] dbj BAA35717.1 (D90733) ORF_ID:o223
SEQ ID N° 285	LI-2973.1	-	No Hits found
SEQ ID N° 286	LI-2019.1		No Hits found
SEQ ID N° 287	LI-2052.1	50	gb AAD01956.1 (AF033016) unknown [Listeria monocytogenes] Length = 75
SEQ ID N° 288	LI-2945.1		No Hits found
SEQ ID N° 289	LI-4030.1		No Hits found
SEQ ID N° 290	LI-4522.1		No Hits found
SEQ ID N° 291	LI-6030.1		No Hits found
SEQ ID N° 292	LI-2456.1		No Hits found
SEQ ID N° 293	LI-4215.1		No Hits found
SEQ ID N° 294	LI-5926.1	61	emb CAA70358.1 (Y09161) antigen C [Listeria monocytogenes] Length = 138
SEQ ID N° 295	LI-2316.1	38	sp P25958 CMG6_BACSU COMG OPERON PROTEIN 6 pir G69603 DNA transport machinery comGF - Bacillus subtilis emb CAB14399.1 (Z99116) probably part of the DNA transport machinery [Bacillus subtilis] Length = 127
SEQ ID N° 296	LI-394.1		No Hits found

	•		
SEQ ID N° 297	LI-5039.1		No Hits found
SEQ ID N° 298	LI-6068.1		No Hits found
SEQ ID N° 299	LI-6070.1		No Hits found
SEQ ID N° 300	LI-825.1	32	gb AAC69727.1 (AF061128) merozoite surface protein 1 [Plasmodium falciparum] Length = 402
SEQ ID N° 301	LI-2972.1		No Hits found
SEQ ID N° 302	LI-3339.1		No Hits found
SEQ ID N° 303	Ll-3371.1	80	emb CAB53849.1 (AJ242593) gp59 [Bacteriophage A118] Length = 133
SEQ ID N° 304	LI-3529.1		No Hits found
SEQ ID N° 305	LI-4063.1		No Hits found
SEQ ID N° 306	LI-4808.1	38	sp Q09788 YA9A_SCHPO HYPOTHETICAL 54.2 KD SERINE-RICH PROTEIN C13G6.10C IN CHROMOSOME I PRECURSOR pir S62439 hypothetical protein SPAC13G6.10c - fission yeast (Schizosaccharomyces pombe) pir T37645 hypothetical serine rich protei
SEQ ID N° 307	LI-4099.1		No Hits found
SEQ ID N° 308	LI-5587.1	.55	sp P45923 YQBG_BACSU HYPOTHETICAL 14.7 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir B69947 hypothetical protein yqbG - Bacillus subtilis dbj BAA06940.1 (D32216) ORF76 [Bacillus subtilis] dbj BAA12402.1 (D84432) YqbG [Bacillus subtilis] emb CAB1
SEQ ID N° 309	LI-4963.1	35	pir E69801 hypothetical protein yfhL - Bacillus subtilis emb CAB12686.1 (Z99108) yfhL [Bacillus subtilis] dbj BAA24478.1 (D85082) YfhL [Bacillus subtilis] Length = 110
SEQ ID N° 310	LI-3199.1		No Hits found
SEQ ID Nº 311	LI-6057.1	26	emb CAB01605.1 (Z78205) UL36 [Bovine herpesvirus 1] emb CAA06097.1 (AJ004801) very large virion protein (tegument) [Bovine herpesvirus type 1.1] Length = 3247
SEQ ID N° 312	LI-776.1	34	sp P42622 YHAI_ECOLI HYPOTHETICAL 13.5 KD PROTEIN IN EXUR-TDCC INTERGENIC REGION pir E65099 hypothetical 13.5 kD protein in exuR-tdcC intergenic region - Escherichia coli (strain K-12) gb AAA57908.1 (U18997) ORF_o118 [Escherichia coli] gb
SEQ ID N° 313	LI-3375.1		No Hits found
SEQ ID N° 314	LI-3377.1		No Hits found
SEQ ID N° 315	LI-5565.1	68	sp P54338 XKDS_BACSU PHAGE-LIKE ELEMENT PBSX PROTEIN XKDS pir B69733 PBSX prophage ORF xkdS - Bacillus subtilis emb CAA94040.1 (Z70177) homologous to yqbS of the skin element [Bacillus subtilis] emb CAB13129.1 (Z99110) PBSX prophage [Bacillus subtil
SEQ ID N° 316	LI-5935.1	52	dbj BAA36659.1 (AB016282) ORF2 [bacteriophage phi-105] Length = 148
SEQ ID N° 317	LI-3998.1		No Hits found
SEQ ID N° 318	LI-6005.1	57	dbj BAA36659.1 (AB016282) ORF2 [bacteriophage phi-105] Length = 148
SEQ ID N° 319	LI-1341.1		No Hits found

SEQ ID Nº 320	Li-2487.1	30	sp Q45460 OPBA_BACSU CHOLINE TRANSPORT ATP-BINDING PROTEIN OPUBA pir G69669 choline ABC transporter (ATP-binding protein) opuBA - Bacillus subtilis gb AAC14356.1 (AF008930) ATPase [Bacillus subtilis] emb CAB15378.1 (Z99121) choline ABC tr
SEQ ID N° 321	LI-3180.1		No Hits found
SEQ ID N° 322	LI-2997.1	44	emb CAB53856.1 (AJ242593) gp66 [Bacteriophage A118]
SEQ ID N° 323	LI-6045.1	44	emb CAB53856.1 (AJ242593) gp66 [Bacteriophage A118] Length = 144
SEQ ID N° 324	LI-1517.1	40	pir A28298 myosin heavy chain beta, cardiac muscle - golden hamster (fragment) emb CAA30256.1 (X07273) beta-myosin heavy chain (974 AA); S2 fragment and LMM region [Mesocricetus auratus] Length = 974 "
SEQ ID N° 325	LI-6006.2		
SEQ ID N° 326	LI-3335.1	34	gb AAF66771.1 AF147806_35 (AF147806) major tegument protein [Gallid herpesvirus 2] Length = 3325
SEQ ID N° 327	LI-51.1		No Hits found
SEQ ID N° 328	LI-1931.1		No Hits found
SEQ ID N° 329	LI-4521.1		No Hits found
SEQ ID N° 330	LI-6028.1	51	sp P45911 YQAN_BACSU HYPOTHETICAL 16.1 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir E69945 hypothetical protein yqaN - Bacillu subtilis dbj BAA06928.1 (D32216) ORF39 [Bacillus subtilis] dbj BAA12389.1 (D84432) YqaN [Bacillus subtilis] emb CAB1
SEQ ID N° 331	LI-3319.1	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	No Hits found
SEQ ID N° 332	LI-4250.1		No Hits found
SEQ ID N° 333	LI-108.1		No Hits found
SEQ ID N° 334	LI-4959.1	41	sp P54940 YXEA_BACSU HYPOTHETICAL 13.0 KD PROTEIN IN IDH-DEOF INTERGENIC REGION PRECURSOR pir C70074 hypothetical protein yxeA - Bacillus subtilis dbj BAA08317.1 (D45912) yxeA [Bacillus subtilis] emb CAB15998.1 (Z99124) yxeA [Bacillus sub
SEQ ID N° 335	LI-846.1		No Hits found
SEQ ID N° 336	LI-4170.1	-	No Hits found
SEQ ID N° 337	LI-5577.1	83	sp P45929 YQBM_BACSU HYPOTHETICAL 16.3 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir H69947 phage-related protein homolog yqbM - Bacillus subtilis dbj BAA06945.1 (D32216) ORF71 [Bacillus subtilis] dbj BAA12408.1 (D84432) YqbM [Bacillus subtilis]
SEQ ID N° 338	LI-779.1	40	pir F69168 hypothetical protein MTH520 - Methanobacterium thermoautotrophicum (strain Delta H) gb AAB85026.1 (AE000835) unknown [Methanobacterium thermoautotrophicum] Length = 104
SEQ ID N° 339	LI-2822.1		No Hits found
SEQ ID N° 340	LI-2931.1	83	emb CAB53814.1 (AJ242593) gp28 [Bacteriophage A118]
SEQ ID N° 341	LI-2976.1		No Hits found
OCCUID OF 1			

SEQ ID N° 343	LI-3613.1	· ·	No Hits found
SEQ ID N° 344	LI-3988.1	51	emb CAB53821.1 (AJ242593) gp35 [Bacteriophage A118]
SEQ ID N° 345	LI-2287.1		No Hits found
SEQ ID N° 346	LI-338.1		No Hits found
SEQ ID N° 347	LI-4098.1	25	pir 40868 hypothetical protein 3 nanH region - Clostridium perfringens emb CAA60798.1 (X87369) ORF3 [Clostridium perfringens] Length = 265
SEQ ID N° 348	LI-1716.1		No Hits found
SEQ ID N° 349	LI-6063.1		No Hits found
SEQ ID N° 350	LI-1117.1		No Hits found
SEQ ID N° 351	LI-4137.1		No Hits found
SEQ ID N° 352	LI-2778.1	33	gb AAB60026.1 (U09422) ORF7 [Enterococcus faecalis] prf 2114402U ORF7 [Enterococcus faecalis] Length = 157
SEQ ID Nº 353	LI-2783.1	47	gb[AAF41678.1] (AE002479) transcriptional regulator, MerR family [Neisseria meningitidis MC58] emb[CAB84745.1] (AL162756) putative transcriptional regulator [Neisseria meningitidis] Length = 135
SEQ ID N° 354	LI-3846.1		No Hits found
SEQ ID N° 355	· LI-929.1		No Hits found
SEQ ID N° 356	LI-664.1		No Hits found
SEQ ID N° 357	LI-3625.1	51	pir B70030 conserved hypothetical protein yvbK - Bacillus subtilis emb CAB15394.1 (Z99121) similar to hypothetical proteins from B. subtilis [Bacillus subtilis] Length = 155
SEQ ID N° 358	LI-4119.1		No Hits found
SEQ ID N° 359	LI-4479.1		No Hits found
SEQ ID N° 360	LI-2939.1		No Hits found
SEQ ID N° 361	LI-4012.1	52	dbj BAA97823.1 (AB044554) orf 16 [Staphylococcus aureus prophage phiPV83] Length = 159
SEQ ID N° 362	LI-5553.1		No Hits found
SEQ ID N° 363	LI-5583.1	50	spiP54330 XKDJ_BACSU PHAGE-LIKE ELEMENT PBSX PROTEIN XKDJ pirl B69732 PBSX prophage ORF xkdJ - Bacillus subtilis emb CAA94065.1 (Z70177) homologous to yqbJ of the skin element [Bacillus subtilis] emb CAB13121.1 (Z99110) PBSX prophage [Bacillus subtil
SEQ ID N° 364	LI-5612.2		
SEQ ID N° 365	L1-4016.1	49	gb AAC97922.1 (AF077306) gp151 [Streptococcus thermophilus bacteriophage Sfi19] gb AAD44072.1 AF115102_31 (AF115102) orf151 gp [Streptococcus thermophilus bacteriophage Sfi19] Length = 151
SEQ ID N° 366	LI-4193.1	78	emb CAA63529.1 (X92946) transposase [Lactococcus lactis] Length = 228
SEQ ID N° 367	LI-2609.1	26	pir F72598 hypothetical protein APE1254 - Aeropyrum pernix (strain K1) dbj BAA80244.1 (AP000061) 109aa long hypothetical protein [Aeropyrum pernix] Length = 109
SEQ ID N° 368	LI-2940.1		No Hits found
SEQ ID N° 369	LI-4459.1		No Hits found
SEQ ID N° 370	LI-5315.1	69	sp O66911 UVRA_AQUAE EXCINUCLEASE ABC SUBUNIT A pir C70360 repair excision nuclease subunit A - Aquifex aeolicus gb AAC06874.1 (AE000702) repair excision nuclease subunit A [Aquifex aeolicus] Lengt = 926

			sp P45930 YQBN_BACSU HYPOTHETICAL 17.1 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir A69948 phage-related protein homolog
SEQ ID N° 371	LI-5576.1	65	yqbN - Bacillus subtilis dbj BAA06946.1 (D32216) ORF55 [Bacillus subtilis] dbj BAA12410.1 (D84432) YqbN [Bacillus subtilis]
SEQ ID N° 372	LI-5578.1		No Hits found
SEQ ID N° 373	LI-2967.1		No Hits found
SEQ ID N° 374	LI-2836.1	38	pirl H72608 hypothetical protein APE1334 - Aeropyrum pemix (strain K1) dbj BAA80326.1 (AP000061) 211aa long hypothetical protein [Aeropyrum pemix] Length = 211
SEQ ID N° 375	LI-3370.1		No Hits found
SEQ ID N° 376	LI-5584.1	70	sp P45925 YQBI_BACSU HYPOTHETICAL 19.9 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir D69947 phage-related protein homolog yqbl - Bacillus subtilis dbj BAA06941.1 (D32216) ORF67 [Bacillus subtilis] dbj BAA12404.1 (D84432) Yqbl [Bacillus subtilis]
SEQ ID N° 377	LI-5801.1	67	gb AAF04740.1 (AF102169) multidrug resistance-like protein [Listeria monocytogenes] Length = 228
SEQ ID N° 378	LI-3338.1	42	pir T33369 hypothetical protein H02F09.3 - Caenorhabditis elegans gb AAC64622.1 (AF077538) unknown [Caenorhabditis elegans] Length = 1275
SEQ ID N° 379	Ll-4106.1	65	sp Q99338 ISTB_BACTB INSERTION SEQUENCE IS232 PUTATIVE ATP-BINDING PROTEIN pir B37801 IstB protein homolog - Bacillus thuringiensis gb AAA98141.1 (M38370) ORF2 [Insertion sequence IS232] Length = 250
SEQ ID N° 380	LI-4155.1	21	pir F72491 hypothetical protein APE2573 - Aeropyrum pemix (strain K1) dbj BAA81590.1 (AP000064) 238aa long hypothetical protein [Aeropyrum pemix] Length = 238
SEQ ID N° 381	LI-2451.1		No Hits found
SEQ ID N° 382	LI-3987.1		No Hits found
SEQ ID N° 383	LI-4474.1		No Hits found
SEQ ID N° 384	LI-494.1	42	gb AAF41678.1 (AE002479) transcriptional regulator, MerR family [Neisseria meningitidis MC58] emb CAB84745.1 (AL162756) putative transcriptional regulator [Neisseria meningitidis] Length = 135
SEQ ID N° 385	LI-2964.1		No Hits found
SEQ ID N° 386	LI-6202.1		
SEQ ID N° 387	LI-2102.1		No Hits found
SEQ ID N° 388	LI-1260.1		No Hits found
SEQ ID N° 389	LI-2820.1	94	gb AAF04738.1 (AF102167) stress protein-like protein [Listeria monocytogenes] Length = 174
SEQ ID N° 390	LI-3283.1		No Hits found
SEQ ID N° 391	LI-3378.1		No Hits found
SEQ ID N° 392	LI-6009.2		
SEQ ID N° 393	LI-624.1	· ·	No Hits found
SEQ ID N° 394	LI-2969.1		No Hits found
SEQ ID N° 395	LI-2999.1		No Hits found
SEQ ID N° 396	LI-4003.1		No Hits found
SEQ ID N° 397	LI-6109.1		No Hits found
SEQ ID N° 398	LI-4081.1	61	emb CAB83893.1 (AL162753) hypothetical protein NMA0603 [Neisseria meningitidis] Length = 182

SEQ ID Nº 399	LI-4696.1	67	sp P96674 YDEQ_BACSU PUTATIVE NAD(P)H OXIDOREDUCTASE YDEQ pir C69779 NAD(P)H oxidoreductase homolog ydeQ - Bacillus subtilis dbj BAA19364.1 (AB001488) PROBABLE NAD(P)H OXIDOREDUCTASE. [Bacillus subtilis] emb CAB12337.1 (Z99106) similar to NAD(P)H ox
SEQ ID N° 400	LI-3361.1	87	emb CAB53787.1 (AJ242593) putative terminase small subunit [Bacteriophage A118] Length = 180
SEQ ID N° 401	LI-2383.1	25	gb AAC45309.1 (U81957) putative DNA binding protein [Streptococcus gordonii] Length = 122
SEQ ID N° 402	LI-2787.1		No Hits found
SEQ ID N° 403	LI-4184.1	72	gb AAB91419.1 (AF037091) RepB homolog [Lactobacillus rhamnosus] Length = 172
SEQ ID N° 404	LI-4150.1	89	sp P19241 BINR_STAAU DNA-INVERTASE BINR (TRANSPOSON TN552) pir S16509 DNA-invertase - Staphylococcus aureus transposon Tn552 gb AAA26640.1 (M36694) DNA invertase (ttg start codon) [Staphylococcus aureus] Length = 192
SEQ ID N° 405	LI-1323.1		No Hits found
SEQ ID N° 406	LI-3996.1	-	No Hits found
SEQ ID N° 407	LI-5572.1	41	pir S49915 extensin-like protein - maize emb CAA84230.1 (Z34465) extensin-like protein [Zea mays] prf 2111476A extensin-like domain [Zea mays] Length = 1188
SEQ ID N° 408	LI-4485.1		No Hits found
SEQ ID N° 409	LI-6029.1		No Hits found
SEQ ID N° 410	LI-6076.1	35	pir S00250 myosin heavy chain - slime mold (Dictyostelium discoideum) (fragment) Length = 160
SEQ ID N° 411	LI-4309.1		No Hits found
SEQ ID N° 412	LI-4140.1	83	gb AAF86683.1 (AF179848) unknown [Lactococcus lactis subsp. lactis] Length = 196
SEQ ID N° 413	LI-6189.2		
SEQ ID N° 414	LI-1239.1		No Hits found
SEQ ID N° 415	LI-4079.1	57	emb CAB83894.1 (AL162753) hypothetical protein NMA0604 [Neisseria meningitidis] Length = 187
SEQ ID N° 416	LI-4046.1	38	pirt T13523 hypothetical protein 34 - Bacillus phage phi-105 dbj BAA36640.1 (AB016282) ORF34 [bacteriophage phi-105] Length = 200
SEQ ID N° 417	LI-5934.1		No Hits found
SEQ ID N° 418	LI-2998.1	35	pir T13190 hypothetical protein R242 - Lactobacillus phage phi-gle emb CAA66766.1 (X98106) Rorf242 [Bacteriophage phig1e] Length = 242
SEQ ID N° 419	LI-304.1	20	emb CAA49825.1 (X70360) ORF2 [Azospinilum brasilense] Length = 173
SEQ ID N° 420	LI-4945.1		No Hits found
SEQ ID N° 421	LI-1552.1	29	dbj BAA82251.1 (AB014440) orf3 [Staphylococcus aureus] Length = 15
SEQ ID Nº 422	LI-4037.1	51	dbj BAA97848.1 (AB044554) orf 41~phi PVL orf 5 and 6 [Staphylococcus aureus prophage phiPV83] Length = 194
SEQ ID N° 423	LI-5108.1	38	sp P54396 YPMB_BACSU HYPOTHETICAL 17.9 KD PROTEIN IN DING-ASPB INTERGENIC REGION pir F69938 hypothetical protein ypmB - Bacillu subtilis gb AAB38453.1 (L47709) putative [Bacillus subtilis] emb CAB14154. (Z99115) ypmB [Bacillus subtilis]

SEQ ID N° 424	LI-5561.1	53	sp P54340 XKDU_BACSU PHAGE-LIKE ELEMENT PBSX PROTEIN XKDT pir D69733 PBSX prophage ORF xkdU - Bacillus subtilis emb CAA94042.1 (Z70177) homologous to yqcA of the skin element [Bacillus subtilis] emb CAB13131.1 (Z99110) PBSX prophage [Bacillus subtil
SEQ ID N° 425	LI-1717.1		No Hits found
SEQ ID N° 426	LI-6043.1	34	pir T13190 hypothetical protein R242 - Lactobacillus phage phi-gle emb CAA66766.1 (X98106) Rorf242 [Bacteriophage phig1e] Length = 242
SEQ ID N° 427	LI-3740.1	44	sp P46330 YXBF_BACSU HYPOTHETICAL 44.3 KDA PROTEIN IN HTPG-ALDX INTERGENIC REGION .pir A70073 hypothetical protein yxbF - Bacillus subtilis dbj BAA21600.1 (AB005554) yxbF [Bacillus subtilis] emb CAB16021.1 (Z99124) alternate gene name: yxaT [Bacillus
\$EQ ID N° 428	LI-6087.1	49	sp P39784 PCF_BACSU POSITIVE CONTROL FACTOR pir I40413 positive control factor (xre region) xpf - Bacillus subtilis emb CAA84046.1 (Z34287) ORF7; homology to regions 4.1 and 4.2 of sigma factors [Bacillus subtilis] emb CAA94057.1 (Z70177)
SEQ ID N° 429	LI-2151.1	<u>"</u>	No Hits found
SEQ ID N° 430	LI-4097.1		No Hits found
SEQ ID N° 431	LI-4146.1	78	gb AAB08926.1 (U39859) invertase-enterococcal [Enterococcus faecalis] Length = 202
SEQ ID N° 432	LI-1236.1		No Hits found
SEQ ID Nº 433	LI-3291.1		No Hits found
SEQ ID N° 434	LI-4512.1	30	pir F71011 hypothetical protein PH1388 - Pyrococcus horikoshii dbj BAA30494.1 (AP000006) 119aa long hypothetical protein [Pyrococcus horikoshii] Length = 119
SEQ ID N° 435	LI-4120.1	32	gb[AAC17959.1] (AF022806) unknown [Pantoea citrea] Length = 208
SEQ ID N° 436	LI-4223.1	35	emb CAB88960.1 (AL353864) hypothetical protein SC8F11.09. [Streptomyces coelicolor A3(2)] Length = 137
SEQ ID N° 437	LI-6183.2		
SEQ ID N° 438	LI-1345.1	43	emb CAB75242.1 (AL139075) putative periplasmic protein [Campylobacter jejuni] Length = 390
SEQ ID N° 439	LI-3379.1	67	emb CAB53841.1 (AJ242593) gp51 [Bacteriophage A118] Length = 186
SEQ ID N° 440	LI-5543.1		No Hits found
SEQ ID N° 441	LI-6018.1	47	gb AAF43118.1 AF208055_5 (AF208055) Orf245 [bacteriophage phi31.1] gb AAF74061.1 (AF212844) ORF245 [Lactococcus lactis] gb AAF74095.1 (AF212846) ORF245 [Lactococcus lactis bacteriophage ul36.1] gb AAF74110.1 (AF212847) ORF245 [Lactococcus lactis bac
SEQ ID Nº 442	LI-1951.1		No Hits found
SEQ ID N° 443	LI-4535.1		No Hits found
SEQ ID N° 444	LI-1171.1	37	gb AAF36806.1 (AF155139) VanZF [Paenibacillus popilliae] Length = 206
SEQ ID Nº 445	LI-1215.1	59	pir A69898 conserved hypothetical protein yoaZ - Bacillus subtilis gb AAB84456.1 (AF027868) YoaZ [Bacillus subtilis] emb CAB13771.1 (Z99114) similar to hypothetical proteins from B. subtilis [Bacillus subtilis] Length = 210

SEQ ID Nº 446	LI-4153.1	64	sp P94606 ATKC_CLOAB POTASSIUM-TRANSPORTING ATPASE C CHAIN (ATP PHOSPHOHYDROLASE [POTASSIUM-TRANSPORTING] C CHAIN) gb AAC45479.1 (U44892) KdpC [Clostridium acetobutylicum] Length = 204
SEQ ID N° 447	LI-2943.1		No Hits found
SEQ ID N° 448	LI-2942.1		No Hits found
SEQ ID N° 449	LI-1120.1	35	sp P31078 PETP_RHOCA PETP PROTEIN pir S22631 petP protein - Rhodobacter capsulatus emb CAA78097.1 (Z12113) protein of unknown function [Rhodobacter capsulatus] Length = 166
SEQ ID N° 450	LI-4532.1		No Hits found
SEQ ID N° 451	LI-3387.1	99	emb CAB53838.1 (AJ242593) putative recombinase [Bacteriophage A118] Length = 271
SEQ ID N° 452	LI-1125.1	34	gb AAC97845.1 (AF063866) ORF MSV027 tryptophan repeat gene family protein [Melanoplus sanguinipes entomopoxvirus] Length = 297
SEQ ID N° 453	LI-4217.1		No Hits found
SEQ ID N° 454	LI-5704.1		No Hits found
SEQ ID N° 455	LI-2923.1	41	gb AAC44021.1 (U40830) Orf14.9 protein [Streptococcus thermophilus] prf 2209356Q ORF 14.9 [Streptococcus thermophilus] Length = 191
SEQ ID N° 456	LI-1393.1		No Hits found
SEQ ID N° 457	LI-2461.1	39	gb AAC44021.1 (U40830) Orf14.9 protein [Streptococcus thermophilus] prf 2209356Q ORF 14.9 [Streptococcus thermophilus] Length = 191
SEQ ID N° 458	LI-5483.1	14	sp P05790 FBOH_BOMMO FIBROIN HEAVY CHAIN PRECURSOR (FIB-H) (H-FIBROIN) gb AAF76983.1 AF226688_1 (AF226688) fibroin heavy chain Fib-H [Bombyx mori] Length = 5263
SEQ ID N° 459	LI-392.1	49	emb CAB73650.1 (AL139079) putative ABC transport system ATP-binding protein [Campylobacter jejuni] Length = 217
SEQ ID N° 460	LI-2950.1		No Hits found
SEQ ID N° 461	LI-6003.1	48	pir B69784 conserved hypothetical protein ydhF - Bacillus subtilis emb CAB12392.1 (Z99107) similar to hypothetical proteins from B. subtilis [Bacillus subtilis] Length = 236
SEQ ID N° 462	LI-6065.1		No Hits found
SEQ ID Nº 463	LI-1578.1	49	sp P46903 NATA_BACSU ATP-BINDING TRANSPORT PROTEIN NATA (NA+ABC TRANSPORTER) pir A69666 Na+ABC transporter (extrusion) (ATP-binding protein) natA - Bacillus subtilis gb AAB53022.1 (U30873) NatA [Bacillus subtilis] db BAA22236.1 (AB0006
SEQ ID N° 464	LI-4124.1	82	gb AAC64335.1 (AF036485) putative transposase [Plasmid pNZ4000] Length = 226
SEQ ID N° 465	LI-4139.1	82	gb AAC64335.1 (AF036485) putative transposase [Plasmid pNZ4000] Length = 226
SEQ ID N° 466	LI-4166.1	94	emb CAA64387.1 (X94761) transposase [Streptococcus thermophilus] emb CAB52228.1 (Z98171) transposase [Streptococcus thermophilus] Length = 226
SEQ ID Nº 467	LI-4182.1	82	gb AAC64335.1 (AF036485) putative transposase [Plasmid pNZ4000] Length = 226
SEQ ID Nº 468	LI-6038.1		No Hits found
SEQ ID N° 469	LI-4021.1		No Hits found

•			
SEQ ID N° 470	LI-5569.1	66	sp P45932 YQBP_BACSU HYPOTHETICAL 25.3 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir C69948 phage-related protein homolog yqbP - Bacillus subtilis dbj BAA06948.1 (D32216) ORF85 [Bacillus subtilis] dbj BAA12412.1 (D84432) YqbP [Bacillus subtilis]
SEQ ID N° 471	LI-4084.1	96	emb CAA63529.1 (X92946) transposase [Lactococcus lactis] Length = 228
SEQ ID N° 472	LI-4177.1	97	emb CAA63529.1 (X92946) transposase [Lactococcus lactis] Length = 228
SEQ ID N° 473	LI-6066.1	23	emb CAB53799.1 (AJ242593) gp13 [Bacteriophage A118] Length = 110
SEQ ID N° 474	LI-6106.1	97	emb CAA63529.1 (X92946) transposase [Lactococcus lactis] Length = 228
SEQ ID N° 475	LI-6113.1	97	emb CAA63529.1 (X92946) transposase [Lactococcus lactis] Length = 228
SEQ ID N° 476	LI-4013.1	64	gb AAC48871.1 (U51128) ORF245 [Lactococcus bacteriophage phi31] Length = 245
SEQ ID N° 477	LI-5978.1	61	emb[CAB40581.1] (AJ010128) DNA alkylation repair enzyme [Bacillus cereus] Length = 237
SEQ ID N° 478	LI-6085.1	53	sp P45915 YQAS_BACSU HYPOTHETICAL 27.7 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION, pir B69946 phage-related terminase small subunit homolog yqaS - Bacillus subtilis dbj BAA06932.1 (D32216) ORF43 [Bacillus subtilis] dbj BAA12394.1 (D84432
SEQ ID N° 479	LI-1346.1	15	pir E75471 transcription regulator, GntR family - Deinococcus radiodurans (strain R1) gb AAF10394.1 AE001936_3 (AE001936) transcriptional regulator, GntR family [Deinococcus radiodurans] Length = 267
SEQ ID Nº 480	LI-4506.1		No Hits found
SEQ ID N° 481	LI-3994.1	. 54	gb AAB18697.1 (U38906) ORF22 [Bacteriophage r1t]
SEQ ID N° 482	LI-6131.1	54	gb AAB18697.1 (U38906) ORF22 [Bacteriophage r1t] Length = 228
SEQ ID N° 483	LI-4050.1		No Hits found
SEQ ID N° 484	LI-284.1	57	pir F69375 ABC transporter, ATP-binding protein homolog - Archaeoglobus fulgidus gb AAB90232.1 (AE001034) ABC transporter, ATP-binding protein [Archaeoglobus fulgidus] Length = 285
SEQ ID N° 485	LI-4160.1	65	gb AAB39096.1 (U39673) KdpE [Clostridium acetobutylicum] Length = 232
SEQ ID N° 486	LI-529.1	47	dbj BAA03592.1 (D14877) positive regulator for virulence factors [Clostridium perfringens] Length = 236
SEQ ID Nº 487	LI-3559.1		No Hits found
SEQ ID N° 488	LI-5643.1	49	pir D49898 cellobiose phosphotransferase system celC - Bacillus stearothermophilus gb AAA17391.1 (U07818) putative phospho-beta-glucosidase [Bacillus stearothermophilus] Length = 245
SEQ ID N° 489	LI-5720.1	90	emb CAB53837.1 (AJ242593) gp47 [Bacteriophage A118] Length = 319
SEQ ID N° 490	LI-2788.1	46	gb AAF35174.1 (AF193610) TndX [Clostridium difficile] Length = 533
·			

SEQ ID N° 491	LI-4054.1	28	emb CAB52531.1 (AJ131519) hypothetical protein [Lactobacillus bacteriophage phi adh] Length = 247
SEQ ID N° 492	LI-4095.1	47	pir E71905 hypothetical protein jhp0651 - Helicobacter pylori (strain J99) gb AAD06227.1 (AE001497) putative [Helicobacter pylori J99]
SEQ ID N° 493	LI-5200.1	34	prf 2119294A YFW1 gene [Saccharomyces cerevisiae] Length = 605
SEQ ID N° 494	LI-2995.1	52	pir T12864 probable antirepressor - Bacillus subtilis phage SPBc2 emb CAB13959.1 (Z99114) similar to phage-related DNA-binding protein anti-repressor [Bacillus subtilis] emb CAB13985.1 (Z99115) similar to phage-related DNA-binding protein
SEQ ID N° 495	LI-5715.1	. 58	dbj BAA97816.1 (AB044554) antirepressor [Staphylococcus aureus prophage phiPV83] Length = 265
SEQ ID N° 496	LI-6019.1	38	pir T00178 hypothetical protein 44 - Staphylococcus aureus phage phi PVL dbj BAA31918.1 (AB009866) orf 44 [bacteriophage phi PVL] Length = 161
SEQ ID N° 497	LI-2779.1	27	pir G69486 probable iron-sulfur flavoprotein isf-3 - Archaeoglobus fulgidus gb AAB89371.1 (AE000972) iron-sulfur flavoprotein (isf-3) [Archaeoglobus fulgidus] Length = 201
SEQ ID N° 498	LI-6144.1	69	dbj[BAA97816.1] (AB044554) antirepressor [Staphylococcus aureus prophage phiPV83] Length = 265
SEQ ID N° 499	LI-1926.1		No Hits found
SEQ ID N° 500	LI-4026.1		No Hits found
SEQ ID N° 501	LI-1388.1		No Hits found
SEQ ID N° 502	LI-2781.1	47	pir E70761 probable ketoacyl reductase - Mycobacterium tuberculosis (strain H37RV) emb CAA98318.1 (Z74020) hypothetical protein Rv1544 [Mycobacterium tuberculosis] Length = 267
SEQ ID N° 503	LI-3157.1	38	pir G75518 probable beta-lactamase - Deinococcus radiodurans (strain R1) gb AAF10013.1 AE001903_1 (AE001903) beta-lactamase, putative [Deinococcus radiodurans] Length = 277
SEQ ID N° 504	LI-485.1	46	pir H71283 conserved hypothetical integral membrane protein TP0771 - syphilis spirochete gb AAC65739.1 (AE001248) conserved hypothetical integral membrane protein [Treponema pallidum] Length = 593
SEQ ID N° 505	LI-5604.1	31	sp P45915 YQAS_BACSU HYPOTHETICAL 27.7 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir B69946 phage-related terminase small subunit homolog yqaS - Bacillus subtilis dbj BAA06932.1 (D32216) ORF43 [Bacillus subtilis] dbj BAA12394.1 (D84432
SEQ ID N° 506	LI-4169.1		No Hits found
SEQ ID N° 507	LI-522.1	40	ref NP_013953.1 Ymr226cp sp Q05016 YM71_YEAST HYPOTHETICAL OXIDOREDUCTASE IN MRPL44-MTF1 INTERGENIC REGION pir S57593 hypothetical protein YMR226c - yeast (Saccharomyces cerevisiae) emb CAA90197.1 (Z49939) unknown [Saccharomyces cerevisiae]
SEQ ID N° 508	LF1513.1		No Hits found
SEQ ID N° 509	LI-6136.1	98	emb CAB53838.1 (AJ242593) putative recombinase [Bacteriophage A118] Length = 271

	. —	·	
SEQ ID Nº 510	LI-3148.1	75	pir S16647 sporulation dipeptide ABC transporter dppA - Bacillus subtilis Length = 274
SEQ ID N° 511	LI-5558.1		No Hits found
SEQ ID N° 512	LI-4123.1	68	gb AAB01067.1 (U23813) transposase [Lactococcus lactis] Length = 385
SEQ ID Nº 513	LI-6052.1	33	emb CAB53803.1 (AJ242593) gp17 [Bacteriophage A118] Length = 272
SEQ ID N° 514	LI-1577.1	42	pirl B71197 hypothetical protein PH1848 - Pyrococcus horikoshii dbj BAA30969.1 (AP000007) 255aa long hypothetical protein [Pyrococcus horikoshii] Length = 255
SEQ ID N° 515	LI-3333.1	61	emb[CAB53803.1] (AJ242593) gp17 [Bacteriophage A118] Length = 272
SEQ ID N° 516	LI-523.1	37	pir B59099 hypothetical protein pXO1-66 - Bacillus anthracis virulence plasmid pXO1 gb AAD32370.1 AAD32370 (AF065404) pXO1-66 [Bacillus anthracis] Length = 361
SEQ ID N° 517	LI-1025.1		No Hits found
SEQ ID N° 518	LI-2947.1		No Hits found
SEQ ID N° 519	LI-5550.1	30	pir T12790 N-acetylmuramoyl-L-alanine amidase homolog - Bacillus subtilis phage SPBc2 emb CAB14059.1 (Z99115) similar to N-acetylmuramoyl-L-alanine amidase [Bacillus subtilis] gb AAC38300.1 (AF021803) N-acetylmuramoyl-L-alanine
SEQ ID N° 520	LI-733.1	20	pir A71161 hypothetical protein PH0486 - Pyrococcus horikoshii dbj BAA29574.1 (AP000002) 170aa long hypothetical protein [Pyrococcus horikoshii] Length = 170
SEQ ID N° 521	LI-4067.1	39	gb AAA63619.1 (U10992) abiD [Lactococcus lactis] Length = 366
SEQ ID N° 522	LI-4670.1	50	emb CAA78595.1 (Z14225) SpollIJ [Bacillus subtilis] Length = 259
SEQ ID N° 523	LI-4460.1		No Hits found
SEQ ID N° 524	LI-4174.1	61	gb AAF37879.1 AF234619_2 (AF234619) OpuABC [Lactococcus lactis] Length = 573
SEQ ID N° 525	LI-4148.1	66	sp P18179 ATBP_STAAU POTENTIAL ATP-BINDING PROTEIN (ORF 271) pir S11779 probable ATP-binding protein - Staphylococcus aureus transposon Tn552 emb CAA36948.1 (X52734) ORF271 (pot. ATP-binding protein) (AA 1-271) [Staphylococcus au
SEQ ID N° 526	LI-454.1		No Hits found
SEQ ID N° 527	LI-3320.1	97	sp Q37979 AEPE_BPA50 L-ALANOYL-D-GLUTAMATE PEPTIDASE pir S69801 L-alanoyl-D-glutamate peptidase, 33.4K - phage A500 emb CAA59365.1 (X85009) L-alanoyl-D-glutamate peptidase [Bacteriophage A500] Length = 289
SEQ ID Nº 528	LI-36.1	26	gi 6324372 anchorage subunit of a-agglutinin; Aga1p sp P32323 AGA1_YEAST A-AGGLUTININ ATTACHMENT SUBUNIT PRECURSOR pir A41258 a-agglutinin core protein AGA1 - yeast (Saccharomyces cerevisiae) gb AAA34382.1 (M60590) a-agglutinin core subunit [Saccharo
SEQ ID N° 529	LI-6075.1	32	pir H45691 main capsid protein Gp34 - Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus phage mv4 Length = 286
SEQ ID N° 530	LI-781.1	49	gb AAC56014.1 (AE001272) conserved hypothetical protein [Lactococcus lactis] Length = 286

SEQ ID N° 531	LI-4053.1		No Hits found
SEQ ID N° 532	LI-6025.1	42	dbj BAA97828.1 (AB044554) orf 21 [Staphylococcus aureus prophage phiPV83] Length = 257
SEQ ID N° 533	LI-2966.1	32	gb AAC24147.1 (AF071201) unknown [bacteriophage Felix 01] Length = 262
SEQ ID N° 534	LI-4130.1	59	pir B47092 copy control protein repB - Enterococcus faecalis plasmid pAD1 gb AAB00504.1 (L01794) replication-associated protein [Enterococcus faecalis] Length = 281
SEQ ID Nº 535	LI-3354.1	96	emb CAB53792.1 (AJ242593) major capsid protein [Bacteriophage A118] Length = 299
SEQ ID N° 536	LI-2957.1	19	gb AAC99858.1 (U31159) CR16 [Rattus norvegicus] gb AAC99859.1 (U31169) SH3 domain binding protein [Rattus norvegicus] Length = 485
SEQ ID N° 537	LI-2975.1	40	gb AAF84386.1 AE003986_16 (AE003986) hypothetical protein [Xylella fastidiosa] gb AAF84491.1 AE003993_10 (AE003993) hypothetical protein [Xylella fastidiosa] Length = 327
SEQ ID N° 538	LI-4138.1	48	gb AAC56014.1 (AE001272) conserved hypothetical protein [Lactococcus lactis] Length = 286
SEQ ID N° 539	LI-5052.1	48	pir B70067 hypothetical protein ywqG - Bacillus subtilis emb CAB07445.1 (Z92952) unknown [Bacillus subtilis] emb CAB15639.1 (Z99122) ywqG [Bacillus subtilis] Length = 261
SEQ ID N° 540	LI-3386.1	67	emb CAB53839.1 (AJ242593) gp49 [Bacteriophage A118] Length = 310
SEQ ID N° 541	LI-2987.1	34	sp P45915 YQAS_BACSU HYPOTHETICAL 27.7 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir B69946 phage-related terminase small subunit homolog yqaS - Bacillus subtilis dbj BAA06932.1 (D32216) ORF43 [Bacillus subtilis] dbj BAA12394.1 (D84432
SEQ ID N° 542	LI-395.1	29	gb AAB49627.1 (U63134) the 5' end of the open reading frame shows similarity to the rgg protein of Streptococcus gordonii, Swiss-Prot Accession Number P49330 [Streptococcus pyogenes] Length = 252
SEQ ID N° 543	LI-3159.1	47	pir A69856 polysugar degrading enzyme homolog ykfC - Bacillus subtilis emb CAA05579.1 (AJ002571) YkfC [Bacillus subtilis] emb CAB13156.1 (Z99110) similar to polysugar degrading enzyme [Bacillus subtilis] Length = 296
SEQ ID Nº 544	LI-5590.1	81	sp P45921 YQBE_BACSU HYPOTHETICAL 34.5 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir H69946 phage-related protein homolog yqbE - Bacillus subtilis dbj BAA06938.1 (D32216) ORF53 [Bacillus subtilis] dbj BAA12400.1 (D84432) YqbE [Bacillus subtilis]
SEQ ID N° 545	LI-1216.1	51	pir D69900 conserved hypothetical protein yobV - Bacillus subtilis gb AAB84472.1 (AF027868) transcription regulator [Bacillus subtilis] emb CAB13802.1 (Z99114) similar to hypothetical proteins [Bacillus subtilis] Length = 313
SEQ ID N° 546	LI-6135.1	97	emb CAB53839.1 (AJ242593) gp49 [Bacteriophage A118]
SEQ ID N° 547	LI-6037.1	57	pir T13262 integrase - Lactococcus lactis phage BK5-T gb AAA98585.1 (L44593) integrase [Lactococcus lactis phage BK5-T] Length = 374

SEQ ID N° 548	LI-2934.1	39	emb CAA61519.1 (X89234) phagelysin [Listeria innocua] Length = 287
SEQ ID N° 549	Li-4066.1	42	emb[CAA61519.1] (X89234) phagelysin [Listeria innocua] Length = 287
SEQ ID N° 550	LI-1087.1	55	pir T13262 integrase - Lactococcus lactis phage BK5-T gb AAA98585.1 (L44593) integrase [Lactococcus lactis phage BK5-T] Length = 374
SEQ ID N° 551	LI-6138.1	94	emb CAB53837.1 (AJ242593) gp47 [Bacteriophage A118] Length = 319
SEQ ID N° 552	LI-2142.1	47	emb CAA66252.1 (X97651) abortive phage resistance mechanism [Lactococcus lactis] Length = 346
SEQ ID N° 553	LI-3995.1	54	pir T13262 integrase - Lactococcus lactis phage BK5-T gb AAA98585.1 (L44593) integrase [Lactococcus lactis phage BK5-T] Length = 374
SEQ ID N° 554	LI-6130.1	53	pir T13262 integrase - Lactococcus lactis phage BK5-T gb AAA98585.1 (L44593) integrase [Lactococcus lactis phage BK5-T] Length = 374
SEQ ID N° 555	LI-5313.1	41	gb AAD46982.1 (AF070520) unknown [Sinorhizobium meliloti] Length = 332
SEQ ID N° 556	LI-6021.1		No Hits found
SEQ ID N° 557	LI-5319.1	19	sp Q00753 MSMR_STRMU MSM OPERON REGULATORY PROTEIN gb AAA26932.1 (M77351) regulatory protein [Streptococcus mutans] Length = 278
SEQ ID Nº 558	LI-5568.1	69	sp P45950 YQBQ_BACSU HYPOTHETICAL 37.0 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir D69948 phage-related protein homolog yqbQ - Bacillus subtilis dbj BAA06949.1 (D32216) ORF86 [Bacillus subtilis] dbj BAA12413.1 (D84432) YqbQ [Bacillus subtilis]
SEQ ID N° 559	LI-2785.1	59	pir S78538 site-specific recombinase tnpX - Clostridium perfringens transposor Tn4451 gb AAB51419.1 (U15027) TnpX [Clostridium perfringens] Length = 707
SEQ ID N° 560	LI-4060.1	33	emb CAB53806.1 (AJ242593) gp20 [Bacteriophage A118] Length = 357
SEQ ID N° 561	LI-14.1	71	sp O34755 YKOT_BACSU HYPOTHETICAL 38.5 KDA PROTEIN IN TNRA- SSPD INTERGENIC REGION pir F69860 dolichol phosphate mannose synthase homolog ykoT - Bacillus subtilis emb CAB13196.1 (299110) similar to dolichol phosphate mannose synthase [Bacill
SEQ ID N° 562	LI-4122.1		No Hits found
SEQ ID N° 563	LI-4955.1	43	gb AAB67968.1 (U77367) internalin [Listeria monocytogenes] Length = 821
SEQ ID N° 564	LI-4077.1	70	pir A24455 repB protein - Bacillus sp. plasmids emb CAA33714.1 (X15670) repB protein (AA 1-334) [Bacillus sp.] gb AAA88362.1 (M19465) alpha proteir [Plasmid pUB110] gb AAA84919.1 (U32369) ORF alpha; RepU is encoded within ORF alpha [Plasmid
SEQ ID N° 565	LI-4116.1	67	gb AAB01067.1 (U23813) transposase [Lactococcus lactis] Length = 38
SEQ ID N° 566	LI-6051.1	54	pir T13217 hypothetical protein R372 - Lactobacillus phage phi-gle emb CAA66746.1 (X98106) Rorf372 [Bacteriophage phig1e] .Length = 372

····				_
SEQ ID N° 567	LI-3329.1	52	emb CAB53805.1 (AJ242593) gp19 [Bacteriophage A118]	= 342
SEQ ID N° 568	LI-9.1		No Hits found	_
SEQ ID N° 569	LI-6050.1	47	emb CAB53805.1 (AJ242593) gp19 [Bacteriophage A118] Length	= 342
SEQ ID N° 570	LI-6078.1	37	emb CAB53790.1 (AJ242593) gp4 [Bacteriophage A118]	379
SEQ ID N° 571	LI-1308.1	26	sp P19934 TOLA_ECOLI TOLA PROTEIN pir JV0057 tolA protein - Escherichia coli gb AAA24683.1 (M28232) tolA [Escherichia coli] dbj BAA35405.1 (D90713) TolA protein. [Escherichia coli] gb AAC73833 (AE000177) membrane spanning protein, required for o	i.1
SEQ ID N° 572	LI-5609.1	23	pir C71907 probable type II DNA modification enzyme (methyltransferase Helicobacter pylori (strain J99) gb AAD06206.1 (AE001495) putative TY DNA MODIFICATION ENZYME (METHYLTRANSFERASE) [Helicobacter pylori J99] L	e) - PE II
SEQ ID N° 573	LI-6120.1	83	gb AAD51846.1 AF178758_2 (AF178758) ArsB [Sinorhizobium sp. As4] Length = 351	
SEQ ID № 574	LI-6185.1	50	pir T00175 hypothetical protein 41 - Staphylococcus aureus phage phi P'dbj BAA31915.1 (AB009866) orf 41 [bacteriophage phi PVL] Lengt 332	
SEQ ID N° 575	LI-6046.1	56	emb CAB53806.1 (AJ242593) gp20 [Bacteriophage A118] Length	= 357
SEQ ID N° 576	LI-6122.1	76	emb CAB85311.1 (AL162758) putative integral membrane efflux protein [Neisseria meningitidis] Length = 350	
SEQ ID N° 577	LI-3326.1	55	emb CAB53806.1 (AJ242593) gp20 [Bacteriophage A118] Length	= 357
SEQ ID N° 578	LI-1191.1	35	emb CAB39003.1 (AL034558) predicted using hexExon, MAL3P2.16 (PF0235w), Hypothetical protein, len: 1214 aa [Plasmodium falciparum] Length = 1213 "	
SEQ ID N° 579	LI-3160.1	61	pir H69855 chloromuconate cycloisomerase homolog ykfB - Bacillus sub emb CAA05578.1 (AJ002571) YkfB [Bacillus subtilis] emb CAB13155.1 (Z99110) similar to chloromuconate cycloisomerase [Bacillus subtilength = 366	
SEQ ID N° 580	LI-5564.1	66	sp P45935 YQBT_BACSU HYPOTHETICAL 35.0 KD PROTEIN IN SPOICWLA INTERGENIC REGION pir G69948 phage-related protein homologydbT - Bacillus subtilis dbj BAA06952.1 (D32216) ORF89 [Bacillus subtidbj BAA12416.1 (D84432) YqbT [Bacillus subtilis]	og
SEQ ID N° 581	ĻI-1601.1	48	gb[AAB67970.1] (U77368) inID [Listeria monocytogenes] Length =	567
SEQ ID N° 582	LI-5593.1	63	sp P45920 YQBD_BACSU HYPOTHETICAL 36.2 KD PROTEIN IN SPO CWLA INTERGENIC REGION pir G69946 phage-related protein homologydbD - Bacillus subtilis dbj BAA06937.1 (D32216) ORF52 [Bacillus subtilis]	og
SEQ ID N° 583	LI-2944.1	43	gb AAF84513.1 AE003994_12 (AE003994) hypothetical protein [Xylella fastidiosa] Length = 387	

		_	
SEQ ID N° 584	LI-2978.1	34	gb AAF84384.1 AE003986_14 (AE003986) hypothetical protein [Xylella fastidiosa] gb AAF84489.1 AE003993_8 (AE003993) hypothetical protein [Xylella fastidiosa] Length = 397
SEQ ID N° 585	LI-455.1	34	pir A71237 hypothetical protein PH0155 - Pyrococcus horikoshii dbj BAA29224.1 (AP000001) 317aa long hypothetical protein [Pyrococcus horikoshii] Length = 317
SEQ ID N° 586	LI-6111.1	35	gb AAD20952.1 (AF060119) methyltransferase [Pasteurella haemolytica] Length = 706
SEQ ID N° 587	LI-5933.1	38	emb CAB96616.1 (AJ400629) integrase [Streptococcus pneumoniae bacteriophage MM1] Length = 375
SEQ ID N° 588	LI-4502.2		
SEQ ID N° 589	LI-5275.1	32	pir B69981 N-acetylmuramoyl-L-alanine amidase homolog yrvJ - Bacillus subtilis emb CAB14717.1 (Z99118) similar to N-acetylmuramoyl-L-alanine amidase [Bacillus subtilis] Length = 518
SEQ ID N° 590	LI-4111.1	55	emb CAA51756.1 (X73329) Na/H antiporter homolog [Lactococcus lactis] Length = 379
SEQ ID N° 591	LI-4183.1	87	gb AAB52513.1 (U44843) replication protein [Lactococcus lactis] Length = 383
SEQ ID N° 592	LI-2.2		
SEQ ID N° 593	LI-3985.1	40	pir T13182 integrase - Lactobacillus phage phi-gle emb CAA66758.1 (X98106) integrase [Bacteriophage phig1e] emb CAA62092.1 (X90510) integrase [Bacteriophage phig1e] Length = 391
SEQ ID N° 594	LI-4486.1		No Hits found
SEQ ID N° 595	LI-1342.1	61	pir S76946 hypothetical protein - Synechocystis sp. (strain PCC 6803) dbj BAA18858.1 (D90917) hypothetical protein [Synechocystis sp.] Length = 407
SEQ ID N° 596	LI-1348.1	26	dbj BAA34922.1 (AB012764) Chitinase A [Clostridium paraputrificum] Length = 832
SEQ ID N° 597	LI-390.1		No Hits found
SEQ ID N° 598	LI-4039.1	59	emb CAB63685.1 (AJ251790) hypothetical protein [Lactobacillus casei bacteriophage A2] Length = 400
SEQ ID N° 599	LI-1088.1	32	gb AAF17614.1 AF207855_3 (AF207855) specificity subunit Lla33I [Lactococcus lactis] Length = 414
SEQ ID Nº 600	LI-3255.1	84	sp[P44099]YA38_HAEIN HYPOTHETICAL PROTEIN HI1038 pir I64018 hypothetical protein HI1038 - Haemophilus influenzae (strain Rd KW20) gb[AAC22698.1 (U32784) conserved hypothetical protein [Haemophilus influenzae Rd] Length = 400
SEQ ID Nº 601	LI-4036.1		No Hits found
SEQ ID N° 602	LI-1086.1	35	pir T30324 type I site-specific deoxyribonuclease (EC 3.1.21.3) LldI chain hsdS - Lactococcus lactis plasmid plL2614 gb AAC15898.1 (U90222) type IC specificity subunit [Lactococcus lactis] Length = 405
SEQ ID Nº 603	LI-4103.1	41	gb AAC23674.1 (AF064765) putative transposase [Lactococcus lactis] Length = 216
SEQ ID N° 604	LI-4112.1	. 79	sp 052191 ENO_STRTR ENOLASE (2-PHOSPHOGLYCERATE DEHYDRATASE) (2-PHOSPHO-D-GLYCERATE HYDRO-LYASE) gb AAC64907.1 (AF027167) enolase [Streptococcus thermophilus] Length = 422
SEQ ID N° 605	LI-1186.1		No Hits found

SEQ ID Nº 606	LI-4508.1	41	pir A69774 integrase homolog ydcL - Bacillus subtilis dbj BAA19318.1 (AB001488) PROBABLE INTEGRASE. [Bacillus subtilis] emb CAB12287.1 (Z99106) similar to integrase [Bacillus subtilis] Length = 368
SEQ ID N° 607	LI-4015.1	64	emb CAB63670.1 (AJ251789) hypothetical protein [Lactobacillus casei bacteriophage A2] Length = 455
SEQ ID Nº 608	LI-589.1	38	pir T28677 rhoptry protein - Plasmodium yoelii gb AAA21304.1 (L27838) rhoptry protein [Plasmodium yoelii] Length = 2269
SEQ ID Nº 609	LI-391.1	31	sp Q58207 Y797_METJA HYPOTHETICAL PROTEIN MJ0797 pir E64399 hypothetical protein MJ0797 - Methanococcus jannaschii gb AAB98792.1 (U67524) hypothetical protein [Methanococcus jannaschii] Length = 367
SEQ ID Nº 610	LI-4715.1	41	ref NP_013898.1 Ymr173w-ap_pir S69870 hypothetical protein YMR173w-a - yeast (Saccharomyces cerevisiae) Length = 394
SEQ ID Nº 611	LI-5638.1	51	pir H70216 PTS system, cellobiose-specific IIC component (celB) homolog - Lyme disease spirochete plasmid B/cp26 gb AAC66324.1 (AE000792) PTS system, cellobiose-specific IIC component (celB) [Borrelia burgdorferi] Length
SEQ ID Nº 612	LI-5645.1	65	sp O06901 MALH_FUSMR MALTOSE-6'-PHOSPHATE GLUCOSIDASE (6-PHOSPHO-ALPHA-D-GLUCOSIDASE) gb AAB63015.1 (U81185) MalH [Fusobacterium mortiferum] Length = 441
SEQ ID Nº 613	LI-4714.1	26	sp P04929 HRPX_PLALO HISTIDINE-RICH GLYCOPROTEIN PRECURSOR pir KGZQHL histidine-rich glycoprotein precursor - Plasmodium lophurae emb CAA25698.1 (X01469) histidine-rich protein [Plasmodium lophurae] prf 1101401A protein,His rich [Plasmodium sp.]
SEQ ID Nº 614	LI-5602.1	72	sp P45916 YQAT_BACSU HYPOTHETICAL 50.9 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION (ORF50) pir C69946 phage-related terminase large subunit homolog yqaT - Bacillus subtilis dbj BAA06933.1 (D32216) ORF50 [Bacillus subtilis] dbj
SEQ ID Nº 615	LI-2993.1	17	pir C71907 probable type II DNA modification enzyme (methyltransferase) - Helicobacter pylori (strain J99) gb AAD06206.1 (AE001495) putative TYPE II DNA MODIFICATION ENZYME (METHYLTRANSFERASE) [Helicobacter pylori J99]
SEQ ID Nº 616	LI-6084.1		No Hits found
SEQ ID N° 617	LI-4092.1	46	gb AAF13688.1 AF188935_86 (AF188935) pXO2-84 [Bacillus anthracis] Length = 490
SEQ ID N° 618	LI-5579.1	65	sp P54331 XKDK_BACSU PHAGE-LIKE ELEMENT PBSX PROTEIN XKDK pir C69732 PBSX prophage ORF xkdK - Bacillus subtilis emb CAA94066.1 (Z70177) xkdK [Bacillus subtilis] emb CAB13122.1 (Z99110) PBSX prophage [Bacillus subtilis] Length = 464
SEQ ID N° 619	LI-1526.1	40	pir H72265 hypothetical protein TM1336 - Thermotoga maritima (strain MSB8) gb AAD36408.1 AE001788_3 (AE001788) permease, putative [Thermotoga maritima] Length = 390
SEQ ID N° 620	LI-528.1	45	pir C55521 virS protein - Clostridium perfringens gb AAA58950.1 (U04966) VirS [Clostridium perfringens] Length = 440

SEQ ID Nº 621	LI-4175.1	60	sp P37062 NAPE_ENTFA NADH PEROXIDASE (NPXASE) pir S18332 NADH peroxidase (EC 1.11.1.1) - Enterococcus faecalis pdb 1NPX Nadh Peroxidase (E.C.1.11.1.1) Non-Active Form With Cys 42 Oxidized To A Sulfonic Acid (Cys42-So3h) pdb 2NPX Nadh
SEQ ID Nº 622	LI-6035.1		No Hits found
SEQ ID Nº 623	LI-2455.1	-	No Hits found
SEQ ID N° 624	LI-4482.1		No Hits found
SEQ ID N° 625	LI-2982.1	40	gb AAF84380.1 AE003986_10 (AE003986) conserved hypothetical protein [Xylella fastidiosa] gb AAF84485.1 AE003993_4 (AE003993) conserved hypothetical protein [Xylella fastidiosa] Length = 467
SEQ ID N° 626	LI-4147.1	67	sp P18416 TRA3_STAAU TRANSPOSASE FOR TRANSPOSON TN552 (ORF 480) pir S11780 probable transposase - Staphylococcus aureus transposon Tn552 emb CAA36949.1 (X52734) ORF480 (pot. transposase) (AA 1-480) [Staphylococcus aureus] Length =
SEQ ID Nº 627	LI-2981.1	28	sp P71385 YE07_HAEIN HYPOTHETICAL PROTEIN HI1407 pir B64122 hypothetical protein HI1407 - Haemophilus influenzae (strain Rd KW20) gb AAC23048.1 (U32820) traN-related protein [Haemophilus influenzae Rd] Length = 447
SEQ ID N° 628	LI-2985.1	45 ⁻	emb CAA72650.1 (Y11901) hypothetical protein [Lactococcus lactis] Length = 462
SEQ ID Nº 629	LI-3.1	41	sp P46917 GGAA_BACSU MINOR TEICHOIC ACIDS BIOSYNTHESIS PROTEIN GGAA pir D69631 galactosamine-containing minor teichoic acid biosynthesis ggaA - Bacillus subtilis gb AAA73512.1 (U13979) ggaA [Bacillus subtilis] emb CAB15586.1 (Z99122) memb
SEQ ID N° 630	LI-4218.1		No Hits found
SEQ ID N° 631	LI-457.1	16	dbj BAA78899.1 (AP000342) yjcA [Plasmid R100] Length = 436
SEQ ID N° 632	LI-1614.1	56	gb AAB67970.1 (U77368) inID [Listeria monocytogenes] Length = 567
SEQ ID N° 633	LI-3815.1	29	pir B26696 hypothetical protein 1 (CYb-COII intergenic region) - Leishmania tarentolae mitochondrion (fragment) gb AAA96601.1 (M10126) NH2 terminus uncertain [Leishmania tarentolae] Length = 443
SEQ ID N° 634	LI-5621.1	37	gb AAB81298.1 (U53825) RofA [Streptococcus pyogenes] Length = 497
SEQ ID N° 635	LI-3183.1		No Hits found
SEQ ID N° 636	LI-4531.1		No Hits found
SEQ ID N° 637	LI-652.1	54	emb CAA07457.1 (AJ007319) internalin H [Listeria monocytogenes] Length = 548
SEQ ID N° 638	LI-6081.1		No Hits found
SEQ ID N° 639	LI-3273.1	24	emb CAB01947.1 (Z79692) ExpA5 [Sinorhizobium meliloti] Length = 390
SEQ ID Nº 640	LI-6002.1	57	pir IMBP4 site-specific recombinase for integration and excision - Bacillus phage phi-105 dbj BAA36658.1 (AB016282) site-specific recombinase for integration and excision [bacteriophage phi-105] Length = 474

	1		
SEQ ID N° 641	LI-5600.1	68	sp P45917 YQBA_BACSU HYPOTHETICAL 58.5 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir D69946 phage-related protein homolog yqbA - Bacillus subtilis dbj BAA06934.1 (D32216) ORF51 [Bacillus subtilis] dbj BAA12396.1 (D84432) YqbA [Bacillus subtilis]
SEQ ID Nº 642	LI-1091.1	84	gb AAC38346.1 (AF013165) HsdM [Lactococcus lactis] Length = 515
SEQ ID Nº 643	LI-4543.1		No Hits found
SEQ ID N° 644	LI-1389.1	25	sp P11055 MYSE_HUMAN MYOSIN HEAVY CHAIN, FAST SKELETAL MUSCLE, EMBRYONIC (MUSCLE EMBRYONIC MYOSIN HEAVY CHAIN) (SMHCE) Length = 1940
SEQ ID Nº 645	LI-3152.1	63	gb AAF73090.1 AF103793_1 (AF103793) peptide binding protein OppA [Listeria monocytogenes] Length = 558
SEQ ID N° 646	LI-6118.1	55	pir H69299 NADH oxidase (noxA-3) homolog - Archaeoglobus fulgidus gb AAB90837.1 (AE001077) NADH oxidase (noxA-3) [Archaeoglobus fulgidus] Length = 551
SEQ ID Nº 647	LI-4879.1	77	sp Q59925 FTHS_STRMU FORMATE-TETRAHYDROFOLATE LIGASE (FORMYLTETRAHYDROFOLATE SYNTHETASE) (FHS) (FTHFS) gb AAB49329.1 (U39612) formyl-tetrahydrofolate synthetase [Streptococcus mutans] Length = 556
SEQ ID N° 648	LI-2212.1	69	pir H64879 probable membrane protein b1309 - Escherichia coli gb AAC74391.1 (AE000229) putative polysaccharide hydrolase [Escherichia coli] Length = 568
SEQ ID N° 649	LI-4128.1	49	emb CAB43191.1 (AJ011655) replication protein Rep63A [Bacillus thuringiensis] Length = 513
SEQ ID Nº 650	LI-4158.1	72	sp O32327 ATKA_CLOAB POTASSIUM-TRANSPORTING ATPASE A CHAIN (ATP PHOSPHOHYDROLASE [POTASSIUM-TRANSPORTING] A CHAIN) gb AAC45477.1 (U44892) KdpA [Clostridium acetobutylicum] Length = 556
SEQ ID N° 651	LI-6124.1	74	gb AAD51849.1 AF178758_5 (AF178758) ArsA [Sinorhizobium sp. As4] Length = 587
SEQ ID N° 652	LI-5597.1	34	sp P45918 YQBB_BACSU HYPOTHETICAL 34.9 KD PROTEIN IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION pir E69946 hypothetical protein yqbB - Bacillus subtilis dbj BAA06935.1 (D32216) ORF66 [Bacillus subtilis] dbj BAA12397.1 (D84432) YqbB [Bacillus subtilis] emb CAB1
SEQ ID N° 653	LI-4033.1	38	gb AAF27357.1 AF198256_11 (AF198256) phage D3 terminase-like protein [Haemophilus influenzae] Length = 555
SEQ ID N° 654	LI-815.1	57	sp P25146 INLA_LISMO INTERNALIN A PRECURSOR pir S37387 internalin A precursor - Listeria monocytogenes Length = 800
SEQ ID N° 655	LI-5484.1	15	emb CAA65738.1 (X97014) ORF A [Listeria seeligeri] Length = 902
SEQ ID N° 656	LI-5317.1	45	emb CAB72809.1 (AL139074) excinuclease ABC subunit A [Campylobacter jejuni] Length = 941
SEQ ID Nº 657	LI-5644.1	45	pir F69848 transcription antiterminator BglG family homolog yjdC - Bacillus subtilis emb CAB13057.1 (Z99110) similar to transcriptional antiterminator (BglG family) [Bacillus subtilis] Length = 648
SEQ ID N° 658	LI-6016.1	27	pir T00175 hypothetical protein 41 - Staphylococcus aureus phage phi PVL dbj BAA31915.1 (AB009866) orf 41 [bacteriophage phi PVL] Length = 332

SEQ ID N° 659	LI-648.1	14	gi 6677945 suppressor of clear, C. elegans, homolog of dbj BAA74885.1 (AB020669) KIAA0862 protein [Homo sapiens] Length = 582
SEQ ID N° 660	LI-4168.1	56	pir F69869 heavy metal-transporting ATPase homolog ykvW - Bacillus subtilis emb CAB13258.1 (Z99111) similar to heavy metal-transporting ATPase [Bacillus subtilis] Length = 637
SEQ ID N° 661	LI-1442.1	63	sp P25146 INLA_LISMO INTERNALIN A PRECURSOR pir S37387 internalin A precursor - Listeria monocytogenes Length = 800
SEQ ID N° 662	LI-17.1		No Hits found
SEQ ID Nº 663	LI-1010.1	12	emb CAA68916.1 (Y07639) internalin D [Listeria ivanovii] Length = 313
SEQ ID Nº 664	LI-2143.1	42	spjP09975 YCF2_MARPO HYPOTHETICAL 259 KD PROTEIN (ORF 2136) pir A05037 hypothetical protein 2136 - liverwort (Marchantia polymorpha) chloroplast emb CAA28078.1 (X04465) ORF2136 [Marchantia polymorpha] Length = 2136
SEQ ID Nº 665	LI-4157.1	82	sp O32328 ATKB_CLOAB POTASSIUM-TRANSPORTING ATPASE B CHAIN (ATP PHOSPHOHYDROLASE [POTASSIUM-TRANSPORTING] B CHAIN) gb AAC45478.1 (U44892) KdpB [Clostridium acetobutylicum] Length = 685
SEQ ID N° 666	LI-1021.1	21	emb CAA07456.1 (AJ007319) internalin G [Listeria monocytogenes] Length = 490
SEQ ID Nº 667	LI-13.1		No Hits found
SEQ ID N° 668	LI-4057.1	14	emb CAB52532.1 (AJ131519) hypothetical protein [Lactobacillus bacteriophage phi adh] Length = 241
SEQ ID N° 669	LI-4019.1	65	emb CAB63672.1 (AJ251789) hypothetical protein [Lactobacillus casei bacteriophage A2] Length = 770
SEQ ID N° 670	LI-4102.1	25	dbj BAA87672.1 (AB016260) Hypothetical gene, methylase gene homolog [Agrobacterium tumefaciens] Length = 1693
SEQ ID N° 671	Li-12.1	53	pir S49240 hypothetical protein 3 (capsulation locus) - Haemophilus influenzae (strain RM107) emb CAA85752.1 (Z37516) orf3 [Haemophilus influenzae] Length = 789
SEQ ID N° 672	LI-20.1	39	gb AAC45605.1 (U82488) AMI [Listeria monocytogenes] Length = 917
SEQ ID N° 673	LI-805.1	74	emb CAA65738.1 (X97014) ORF A [Listeria seeligeri] Length = 902
SEQ ID N° 674	LI-1188.1	9	dbj BAA84909.1 (AB024946) orf74 [Escherichia coli] Length = 873
SEQ ID N° 675	LI-1313.1	76	pir F69681 phosphoenolpyruvate synthase pps - Bacillus subtilis gb AAB84457.1 (AF027868) PEP synthase [Bacillus subtilis] emb CAB13775.1 (Z99114) phosphoenolpyruvate synthase [Bacillus subtilis] Length = 866
SEQ ID N° 676	LI-4164.1	62	sp P94608 KDPD_CLOAB SENSOR PROTEIN KDPD_gb AAB39095.1 (U39673) KdpD [Clostridium acetobutylicum] Length = 900
SEQ ID N° 677	LI-5773.1	27	gb AAB67968.1 (U77367) internalin [Listeria monocytogenes] Length = 821
SEQ ID Nº 678	LI-1096.1	85	gb AAC38345.1 (AF013165) HsdR [Lactococcus lactis] Length = 995
SEQ ID Nº 679	LI-4178.1	27	pir D72308 conserved hypothetical protein - Thermotoga maritima (strain MSB8) gb AAD36069.1 AE001761_1 (AE001761) conserved hypothetical protein [Thermotoga maritima] Length = 967
SEQ ID Nº 680	LI-4052.1	35	pir T03323 gene I16 protein - Lactococcus phage blL170 gb AAC27195.1 (AF009630) I16 [bacteriophage blL170] Length = 916

		•	
SEQ ID N° 681	LI-4232.1	15	sp P25146 INLA_LISMO INTERNALIN A PRECURSOR pir S37387 internalin A precursor - Listeria monocytogenes Length = 800
SEQ ID N° 682	LI-5575.1	20	sp P54334 XKDO_BACSU PHAGE-LIKE ELEMENT PBSX PROTEIN XKDO pir F69732 PBSX prophage ORF xkdO - Bacillus subtilis emb CAA94037.1 (Z70177) homologous to yqbO of the skin element [Bacillus subtilis] emb CAB13125.1 (Z99110) PBSX prophage [Bacillus subtil
SEQ ID N° 683	LI-1720.1	18	emb CAB83920.1 (AL162753) hypothetical protein NMA0631 [Neisseria meningitidis] Length = 1082
SEQ ID N° 684	LI-526.1	30	gb AAD39085.1 AF091393_1 (AF091393) surface protein R28 [Streptococcus pyogenes] Length = 1260
SEQ ID N° 685	LI-4192.1	58	emb CAB44655.1 (Y18605) hypothetical protein RvD1-Rv2024c' [Mycobacterium bovis BCG] Length = 1606
SEQ ID N° 686	LI-2958.1	39	pir T13216 minor capsid protein 1608 - Lactobacillus phage phi-gle emb CAA66745.1 (X98106) minor capsid protein [Bacteriophage phig1e] Length = 1608
SEQ ID N° 687	LI-3752.1	27	pir T28679 fibrinogen-binding protein homolog - Staphylococcus aureus emb CAA06651.1 (AJ005646) sdrD [Staphylococcus aureus] Length = 1315
SEQ ID N° 688	LI-6059.1	11	emb CAB63691.1 (AJ251790) hypothetical protein [Lactobacillus casei bacteriophage A2] Length = 465
SEQ ID Nº 689	LI-1259.1	48	sp Q07833 WAPA_BACSU WALL-ASSOCIATED PROTEIN PRECURSOR pir S32920 cell wall-associated protein precursor wapA - Bacillus subtilis gb AAA22883.1 (L05634) wall-associated protein [Bacillus subtilis] dbj BAA06656.1 (D31856) WapA protein [Bacillus subti

SEQ ID	Prot N°	COMMENTS	Blastp res	Blastp result on non-redondant protein bank. homology / Comments /
SEQ ID N° 690	LM-1002.1	Unknown, similar to internalin protein	23	gi 2347104 gb AAB67969.1 (U77368) internalin [Listeria monocytogenes] Length = 548
SEQ ID N° 691	LM-1005.1	Unknown, similar to putative NAD(P)- dependent oxidoreductase	53	gi 1361424 pir S57559 strU protein - Streptomyces glaucescens
SEQ ID N° 692	LM-1037.1	Unknown	15	gij7459761 piri C69520 hypothetical protein AF2163 - Archaeoglobus fulgidus
SEQ ID N° 693	LM-1043.1	Unknown, similar to efflux proteins	52	gil7474437ipir B70065 antibiotic resistance protein homolog ywoG - Bacillus subtilis
SEQ ID N° 694	LM-1050.1	Unknown, LPXTG protein withh LRR repeats	12	gi 5059350 gb AAD38982.1 AF153770_1 (AF153770) immunoreactive 47 kDa antigen PG97 [Porphyromonas gingivalis] Length = 428
SEQ ID N° 695	LM-1067.2	Unknown, hypothetical secreted protein		No Hits found
SEQ ID N° 696	LM-1074.1	internalin	86	gil2347102lgb AAB67968.1 (U77367) internalin [Listeria monocytogenes] Length = 821
SEQ ID N° 697	LM-1112.2	Unknown, similar to B. subtlis transcription repressor of myo-inositol catabolism operon lolR	61	gij1170575jspjP46337jjOLR_BACSU DNA-BINDING PROTEIN IOLR
SEQ ID N° 698	LM-1114.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 699	LM-1115.3	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 700	LM-1123.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 701	LM-1127.1	Unknown		
SEQ ID N° 702	LM-1132.1	Unknown, similar to transcription regulator	25	gi 7481541 pir T36904 probable transcription regulator - Streptomyces coellcolor
SEQ ID N° 703	LM-1153.2	Unknown, weakly similar to a bile acid 7-alpha dehydratase		
SEQ ID Nº 704	LM-1154.1	unknown, similar to transcription regulator Crp/Fnr family	43	
SEQ ID N° 705	LM-1155.1	Unknown, weakly similar to a putative haloacetate dehalogenase	. 35	gi 7474715 pin C69971 conserved hypothetical protein yraK - Bacillus subtilis
SEQ ID N° 706	LM-1156.1	Unknown		No Hits found
SEC ID N° 707	LM-1157.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 708	LM-1158.1	Unknown		No Hits found
SEO ID Nº 709	LM-1159.1	unknown		No Hits found

					_		·											
No Hits found	gij6851034 emb CAB71151.1 (AJ250202) beta-glucosidase [Lactobacillus plantarum] Length = 486	gij6851033jembjCAB71150.1 (AJ250202) permease [Lactobacillus plantarum] Length = 577	No Hits found	gij731980(spjP37351 RPIB_ECOLI RIBOSE 5-PHOSPHATE ISOMERASE B (PHOSPHORIBOISOMERASE B)	gi 2829613 sp P74061 RPE_SYNY3 RIBULOSE-PHOSPHATE 3-EPIMERASE (PENTOSE-5-PHOSPHATE 3-EPIMERASE) (PPE) (R5P3E)	N REF	gi[2127359[pir][140868 hypothetical protein 3 nanH region - Clostridium perfringens	gij2828504 sp P42319 YXJH_BACSU HYPOTHETICAL 38.3 KD PROTEIN IN PEPT-KATB INTERGENIC REGION	gi 136773 sp P27670 UHPT_SALTY HEXOSE PHOSPHATE TRANSPORT PROTEIN	gij417315jspjP32653jMRP_STRSU MURAMIDASE-RELEASED PROTEIN PRECURSOR (136 KD SURFACE PROTEIN)	No Hits found	gil7474337 pir H59102 hypothetical protein pXO1-96 - Bacillus anthracis virulence plasmid pXO1	gil929968 gb AAA74024.1 (U30713) ORFA [Bacillus anthracis]	gil7514408 pir H71283 conserved hypothetical integral membrane protein TP0771 - syphilis spirochete	No Hits found		gil6322945[ref]NP_013018.1 nucleolar protein that is immunologically and structurally related to rat Nopp140, a nonribosomal protein of the nucleolus and coiled bodies.; Srp40p	gi[7473695 pir A75272 probable transport protein - Deinococcus radiodurans (strain R1)
	61	63		70	28	51	24	09	09	53		57	62	52			39	61
Unknown, hypothetical	Unknown, similar to 6-phospho-beta- glucosidase	Unknown, similar to phosphotransferase system (PTS) beta-glucoside-specific enzyme IIABC component	Unknown	Unknown, similar to ribose 5-phosphate isomerase	Unknown, similar to Ribulose-5-Phosphate 3- Epimerase	Unknown, similar to transcriptional regulator (Laci family)	Unknown, similar to transcription regulator	Unknown, similar to B. subtilis YxjH and YxjG proteins	HEXOSE PHOSPHATE TRANSPORT PROTEIN.	unknown, surface protein (LPXTG motif)	unknown	unknown, similar to transposases	unknown, similar to transposases	Unknown, similar to transporter	unknown	unknown	unknown	unknown, similar to membrane and transport proteins
LM-1160.1	LM-1169.1	LM-1171.1	LM-1172.1	LM-1173.1	LM-1174.1	LM-1175.1	LM-1176.1	LM-1228.1	LM-1243.1	LM-1248.1	LM-1249.1	LM-1258.1	LM-1259.1	LM-1261.1	LM-1267.1	LM-1306.1	LM-1343.2	LM-1353.1
SEC ID Nº 710	SEQ ID N° 711	SEQ ID N° 712	SEQ ID N° 713	SEQ ID N° 714	SEQ ID N° 715	SEQ ID N° 716	SEQ ID N° 717	SEQ ID N° 718	SEQ ID N° 719	SEQ ID N° 720	SEQ ID N° 721	SEQ ID N° 722	SEQ ID N° 723	SEQ ID N° 724	SEQ ID N° 725	SEQ ID N° 726	SEQ ID Nº 727	SEQ ID N° 728

glj7445714 pir E69762 ABC transporter (permease) homolog yclH - Bacillus subtilis	gij7475935 pir F69762 transporter homolog ycil - Bacilius subtilis	gilz500765 sp Q47745 VANS_ENTFA SENSOR PROTEIN VANSB (VANCOMYCIN B-TYPE RESISTANCE PROTEIN VANSB) (VANCOMYCIN HISTIDINE PROTEIN KINASE)	gi 2500744 sp Q47744 VANR_ENTFA REGULATORY PROTEIN VANRB	No Hits found	gi 1100076 gb AAC05713.1 (L49336) PTS-dependent enzyme [Clostridium longisporum]	gil6685472 sp Q9X049 GLK1_THEMA GLYCEROL KINASE 1 (ATP:GLYCEROL 3-PHOSPHOTRANSFERASE 1) (GLYCEROKINASE 1) (GK 1)	gij2833526 sp Q58092 TKTC_METJA PUTATIVE TRANSKETOLASE C- TERMINAL SECTION (TK)	gi 2833528 sp Q58094 TKTN_METJA PUTATIVE TRANSKETOLASE N- TERMINAL SECTION (TK)	gil7462474 pir B72314 hypothetical protein - Thermotoga maritima (strain MSB8)	gil466144 splp33383 YORX_LISMO HYPOTHETICAL 12.2 KD PROTEIN IN PLCB-LDH INTERGENIC REGION PRECURSOR (ORFX)	gi 464374 sp P33378 PH.C_LISMO PHOSPHOLIPASE C PRECURSOR (PLC) (PHOSPHATIDYLCHOLINE CHOLINEPHOSPHOHYDROLASE) (LECITHINASE)	No Hits found	gij6649606lgb AAF21477.1 U91654_1 (U91654) merozoite surface antigen 2 [Plasmodium falciparum] Length = 233	gil461463 sp P33379 ACTA_LISMO ACTIN-ASSEMBLY INDUCING PROTEIN PRECURSOR	gil130985 sp P23224 PRO1_LISMO ZINC METALLOPROTEINASE PRECURSOR	gi 887028 gb AAA69528.1 (U25446) listeriolysin O [Listeria monocytogenes]
29	28	33	65		99	28	54	64	. 42	88	95		16	66	86	86
unknown, similar to ABC transporter	unknown, conserved hypothetical protein	unknown, similar to sensor protein histidine kinases (2 components regulatory systems)	unknown, similar to transcription response regulator	unknown	unknown, similar to phosphotransferase system (PTS) beta-glucoside-specific enzyme IIABC	unknown, similar to glycerol kinase	unknown, similar to transketolase	unknown, similar to transketolase	unknown, similar to hypothetical proteins	Unknwon	phospholipase C			actin-assembly inducing protein precursor	Zinc metalloproteinase precursor	listeriolysin O precursor
LM-1354.1	LM-1357.1	LM-1358.1	LM-1359.1	LM-1390.1	LM-1391.1	LM-1392.1	LM-1394.1	LM-1396.1	LM-1398.3	LM-1438.1	LM-1439.1	LM-1440.1	LM-1441.1	LM-1442.1	LM-1444.1	LM-1445.1
SEQ ID N° 729	SEQ ID N° 730	SEQ ID N° 731	SEQ ID N° 732	SEQ ID N° 733	SEQ ID N° 734	SEQ ID N° 735	SEQ ID N° 736	SEQ ID N° 737	SEQ ID N° 738	SEQ ID N° 739	SEQ ID N° 740	SEQ ID N° 741	SEQ ID N° 742	SEQ ID N° 743	SEQ ID Nº 744	SEQ ID N° 745

	 ,					т	,	 r		·							<u>r</u>		
gil464403 sp P34024 PLC_LISMO 1-PHOSPHATIDYLINOSITOL PHOSPHODIESTERASE PRECURSOR (PHOSPHATIDYLINOSITOL- SPECIFIC PHOSPHOLIPASE C) (PI-PLC)	gij464460jspjP22262jPRFA_LISMO LISTERIOLYSIN REGULATORY PROTEIN	gil7475883 pir jF69848 transcription antiterminator BgIG family homolog yjdC - Bacillus subtilis	gil7450499 pir H69626 PTS fructose-specific enzyme IIBC component fruA - Bacilius subtilis	gij418517ispip32672 PTWC_ECOLI PTS SYSTEM, FRUCTOSE-LIKE-2 IIC COMPONENT (PHOSPHOTRANSFERASE ENZYME II, C COMPONENT)	gij418518jspjP32673jPTWB_ECOLI PTS SYSTEM, FRUCTOSE-LIKE-2 IIB COMPONENT 1 (PHOSPHOTRANSFERASE ENZYME II, B COMPONENT)	gi 2507030 sp P37191 GATZ_ECOL PUTATIVE TAGATOSE 6-PHOSPHATE KINASE GATZ	No Hits found	No Hits found	gij98684 pirj C39930 hypothetical protein (internalin region) - Listeria monocytogenes Length = 630	gij3123226jspjP25146jiNLA_LISMO INTERNALIN A PRECURSOR	No Hits found	gij7388460jspjP75809jYBJI_ECOLI HYPOTHETICAL 30.2 KDA PROTEIN IN CMR-GRXA INTERGENIC REGION Length = 271	gij7482419 pir F69065 hypothetical protein MTH1490 - Methanobacterlum thermoautotrophicum (strain Delta H)	gij3123150 sp 034319 YKCC_BACSU HYPOTHETICAL 37.4 KDA PROTEIN SPOIISA-HTRA INTERGENIC REGION	gi[4959401]gb AAD34335.1 AF115391_4 (AF115391) LaaC [Lactobacillus sakei] Length = 81	No Hits found	No Hits found	gij2851530 sp P32399 YHGE_BACSU HYPOTHETICAL 84.1 KD PROTEIN IN HEMY-GLTT INTERGENIC REGION (ORFB)	gil6470204[gb]AAF13658.1 AF188935_56 (AF188935) pXO2-53 [Bacillus anthracis] Length = 482
97	66	45	51	69	72	36			86	95		29	84	82	19			48	40
phosphatidylinositol-specific phospholipase c	listeriolysin positive regulatory protein	Unknown, similar to transcription antiterminator BgIG family	Unknown, similar to PTS system, fructose- specific IIA component	Unknown, similar to PTS system, fructose- specific IIC component	Unknown, similar to PTS system, fructose- specific IIB component	Unknown, similar to an E. coli putative tagatose 6-phosphate kinase	Unknown	unknown	Internalin B	internalin A	unknown BEST-BLASTP=	Unknown, conserved hypothetical protein	Unknown, similar to unknown protein	unknown, similar to B. subtilis YkcC protein	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, conserved hypothetical protein	Unknown, similar to transcription regulator
LM-1446.1	LM-1447.1	LM-1518.1	LM-1519.1	LM-1520.1	LM-1521.1	LM-1523.1	LM-1528.1	LM-1538.1	LM-1547.1	LM-1549.1	LM-156.1	LM-1571.1	LM-1572.1	LM-1586.1	LM-1624.2	LM-1625.2	LM-1627.1	LM-1631.1	LM-1632.1
SEQ ID N° 746	SEQ ID N° 747	SEQ ID N° 748	SEQ ID N° 749	SEQ ID N° 750	SEQ ID N° 751	SEQ ID N° 752	SEQ ID N° 753	SEQ ID N° 754	SEQ ID N° 755	SEQ ID N° 756	SEQ ID N° 757	SEQ ID N° 758	SEQ ID N° 759	SEQ ID N° 760	SEQ ID N° 761	SEQ ID N° 762	SEQ ID N° 763	SEQ ID N° 764	SEQ ID N° 765

gij1731309 sp P54948 YXEI_BACSU HYPOTHETICAL 37.2 KD PROTEIN IN IOH-DEOR INTERGENIC REGION	gi 482361 pir A42730 trans-acting positive regulator Mry - Streptococcus pyogenes (type M6, strain D471) Length = 530	gil6731239[gb]AAF27178.1[AF072716_1 (AF072716) membrane associated lipoprotein precursor [Mycoplasma mycoldes mycoldes SC] Length = 445	No Hits found	No Hits found	No Hits found	gi 2996626 gb AAC46441.1 (AF009224) LysR-type transcriptional activator [Acinetobacter sp. ADP1] Length = 304	gil7476683 pir E70610 hypothetical protein Rv1215c - Mycobacterium tuberculosis (strain H37RV)	gil4580634[gb AAD24457.1 AF118389_14 (AF118389) Cps2K [Streptococcus suis] Length = 276	gil7322701[gb AAF59460.1[(AC024760) contains similarity to TR:Q10466 [Caenorhabditis elegans] Length = 6677	gil7475903 pir C69931 transcription regulator homolog yozG - Bacillus subtills	gi[5327234 emb CAB46338.1 (AJ133114) R5 protein [Streptococcus agalactiae] Length = 979	gil732028 sp P39302 PTXB_ECOLI UNKNOWN PENTITOL PHOSPHOTRANSFERASE ENZYME II, B COMPONENT	gij1730252 sp P54482 GCPE_BACSU GCPE PROTEIN HOMOLOG	gij1731004 splP54473 YQFP_BACSU LYTB PROTEIN HOMOLOG	gij3980136jembjCAA07458.1 (AJ007319) internalin E [Listeria monocytogenes] Length = 499	gij3980135 emb CAA07457.1 (AJ007319) internalin H [Listeria monocytogenes] Length = 548	gi 3980134 emb CAA07456.1 (AJ007319) internalin G [Listeria monocytogenes] Length = 490	gij6002200jembjCAB56705.1i (Y16468) hypothetical protein [Listeria monocytogenes] Length = 392
61	23	19				4	43	22	56	51	24	9	87	75	97	95	86	97
Unknown, similar to penicillin acylase	Unknown, similar to transcription regulator (VirR from Streptococcus pyogenes)	Unknown, putative membrane associated lipoprotein	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, similar to transcriptional regulator (LysR family)	Unknown, similar to acylase	Unknown, similar to sugar transferase	Unknown, similar to unknown proteins	Unknown	Unknown, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif)	Unknwon, similar to hypothetical PTS enzyme	Unknown, similar to putative peptidoglycan acetylation protein	Unknown, similar to E. coli LytB protein	internalin E	Internalin H	internalin G	Unknown, similar to unknown protein
LM-1634.1	LM-1655.1	LM-1656.1	LM-1658.1	LM-1659.3	LM-1660.3	LM-1713.1	LM-1714.1	LM-1718.2	LM-1760.1	LM-1776.3	LM-1778.1	LM-18.1	LM-1814.1	LM-1827.1	LM-1838.1	LM-1840.1	LM-1842.1	LM-1856.2
SEQ ID N° 766	SEQ ID N° 767	SEQ ID N° 768	SEQ ID N° 769	SEQ ID Nº 770	SEQ ID N° 771	SEQ ID N° 772	SEQ ID N° 773	SEQ ID N° 774	SEQ ID N° 775	SEQ ID N° 776	SEQ ID N° 777	SEQ ID N° 778	SEQ ID N° 779	SEQ ID N° 780	SEQ ID N° 781	SEQ ID N° 782	SEQ ID N° 783	SEQ ID N° 784

SEC ID Nº 786	LM-1838.1	Unknown, similar to unknown protein	47	gi 466146 sp P33385 YORZ_LISMO HYPOTHETICAL 16.9 KD LIPOPROTEIN IN PLCB-LDH INTERGENIC REGION PRECURSOR (ORFZ)
-	LM-1859.2	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 787 LI	LM-1861.1		76	gij3122592 sp O32797 PFL_LACLA FORMATE ACETYLTRANSFERASE (PYRUVATE FORMATE-LYASE)
SEQ ID N° 788 LA	LM-1972.3	Unknown, similar to internalin	19	gi 2230998 emb CAA65738.1 (X97014) ORF A [Listeria seeligeri] Length = 902
SEQ ID N° 789 LI	LM-1974.3	Unknown, similar to internalin	31	gi 2230998 emb CAA65738.1 (X97014) ORF A [Listeria seeligeri] Length = 902
SEQ ID N° 790	LM-198.1	diol dehydratase-reactivating factor small chain - Klebsiella oxytoca	. 58	gil7467210 pir T08598 probable diol dehydratase-reactivating factor small chain - Kiebsiella oxytoca
SEQ ID N° 791	LM-1997.1	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 792 LI	LM-2009.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 793 LI	LM-2037.1	Unknwon, similar to drug-export protein	99	gil7430060 pir F69763 multidrug resistance protein homolog yonB - Bacillus subtilis
SEQ ID N° 794 LI	LM-2049.3	Unknown		No Hits found
╁╌	LM-2050.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 796 L	LM-208.1			No Hits found
SEQ ID N° 797	LM-2106.1		92	gi 4336793 gb AAD17954.1 (AF105341) pyrimidine nucleoside phosphorylase [Listeria monocytogenes] Length = 419
SEC ID Nº 798	LM-2116.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 799	LM-2130.1	unknown		No Hits found
├	LM-2137.2	Unknown, similar to Internalin	19	gi 2230998 emb CAA65738.1 (X97014) ORF A [Listeria seeligeri] Length = 902
SEQ ID N° 801	LM-2138.1	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 802	LM-2141.1	Unknown	27	gl[5912390 emb CAB56115.1 (Y18096) coiled-coil protein [Sulfolobus solfataricus] Length = 464
SEQ ID N° 803	LM-2142.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 804 L	LM-2145.1	Unknown	45	gi 548467 sp P36496 PEDB_PEDAC PEDIOCIN PA-1 IMMUNITY PROTEIN (PEDIOCIN ACH IMMUNITY PROTEIN)
SEQ ID N° 805	LM-2161.2	Unknwon, similar to toxin components	17	gi 6730537 pdb 1QS2 A Chain A, Crystal Structure Of Vip2 With Nad Length = 401
SEQ ID N° 806	LM-221.1	unknown	42	gij7479622 pir T35326 hypothetical protein SC5H1.10c - Streptomyces coellcolor
SEQ ID N° 807	LM-2215.1	unknown		No Hits found

丁	<u>.</u>	_1	ti I				က္က	\neg			7	\neg	_	\neg	П	П	Т	7	\neg	ē		1	7	
No Hits found	gi 6165970 gb AAF04740.1 (AF102169) multidrug resistance-like protein [Listeria monocytogenes] Length = 228	No Hits found	gil7635981emblCAB88816.1 (AL353832) putative MerR-family transcriptional regulator. [Streptomyces coelicolor A3(2)] Length = 135	gij7475112[pir C69848 hypothetical protein yjcS - Bacilius subtilis	gij120457jspjP14738jFNBA_STAAU FIBRONECTIN-BINDING PROTEIN PRECURSOR (FNBP)	gi 7471580 pir E75635 conserved hypothetical protein - Deinococcus radiodurans (strain R1)	gi 7472782 pir F75635 hypothetical protein - Deinococcus radiodurans (strain R1)	No Hits found	gi[4467970]emb[CAB37973.1] (X76640) hypothetical protein [Myxococcus xanthus] Length = 507	No Hits found	gij7380228jemb CAB84814.1 (AL162756) hypothetical protein [Neisseria meningitidis] Length = 181	gij139687/sp P11000 WAPA_STRMU WALL-ASSOCIATED PROTEIN PRECURSOR	gi 2653655 gb AAC46384.1 (AF035424) autolysin; amidase {Listeria monocytogenes} Length = 917	No Hits found										
	53		5 2	36	16	64	8		44											20	21	66		
unknown		unknown	unknown, similar to regulatory proteins	unknown, similar to B. subtills YjcS protein	Unknown, similar to surface protein	Unknown, conserved hypothetical protein	Unknown, similar to unknown protein	Unknown	unknown, similar to efflux transporter	Unknwon	unknwon		unknown	Unknwon	Unknown	unknown	unknown	Unknwon	Unknwon	unknown	unknwon, surface anchored protein	autolysin; amidase	unknown	
LM-223.1	LM-2244.1	LM-230.1	LM-231.1	LM-232.1	LM-2323.1	LM-2334.1	LM-2335.2	LM-2336.3	LM-2358.1	LM-2391.1	LM-2392.1	LM-2393.1	LM-2394.1	LM-2395.1	LM-2397.1	LM-2398.1	LM-2400.1	LM-2401.1	LM-2404.1	LM-241.2	LM-2438.1	LM-2448.2	LM-245.1	
SEQ ID N° 808	SEQ ID N° 809	SEQ ID N° 810	SEQ ID N° 811	SEQ ID N° 812	SEQ ID N° 813	SEQ ID N° 814	SEQ ID N° 815	SEQ ID N° 816	SEQ ID N° 817	SEQ ID N° 818	SEQ ID N° 819	SEQ ID N° 820	SEQ ID N° 821	SEQ ID N° 822	SEQ ID N° 823	SEQ ID N° 824	SEQ ID N° 825	SEQ ID N° 826	SEQ ID N° 827	SEQ ID N° 828	SEQ ID N° 829	SEQ ID N° 830	SEQ ID N° 831	

	(strain									aldolase/4- iin MSB8)	λg			yvoA	_	0	3,5-
No Hits found	gij7469765 pir S76841 hypothetical protein - Synechocystis sp. (gil7592633 db BAA94339.1 (AB033763) hypothetical protein [Staphylococcus aureus]	gij5921146 dbj BAA84590.1 (AB003084) RNA polymerase sigma 70 [Helicobacter pylori] Length = 675	gil417313 sp Q03521 MRAY_BACSU PHOSPHO-N-ACETYLMURAMOYL-PENTAPEPTIDE-TRANSFERASE (UDP-MURNAC-PENTAPEPTIDE PHOSPHOTRANSFERASE)	gil120567 sp P28264 FTSA_BACSU CELL DIVISION PROTEIN FTSA	gi 2347102 gb AAB67968.1 (U77367) intemalin [Listeria monocytogenes] Length = 821	gi[7485517 pir T41744 hypothetical protein F15J1.40 - Arabidopsis thaliana	No Hits found	gij7479569ipirijT35153 hypothetical protein SC5A7.04c SC5A7.04c - Streptomyces coelicolor	gl]7436634[pir]JF72422 2-dehydro-3-deoxyphosphogluconate aldolase/4 hydroxy-2-oxoglutarate aldolase - Thermotoga maritima (strain MSB8)	gi 1176259 sp P45548 PHP_ECOLI PHOSPHOTRIESTERASE HOMOLOGY PROTEIN	gil7480860 pir T37066 probable integral membrane protein - Streptomyces coelicolor	gij2851672 sp P39303 PTXA_ECOL! UNKNOWN PENTITOL PHOSPHOTRANSFERASE ENZYME II, A COMPONENT	gil7443060 pir D70044 transcription regulator GntR family homolog - Bacillus subtilis	gi 2198542 emb CAA59781.1 (X85787) ss-1,3-N-acetylglucosaminyltransferase [Streptococcus pneumoniae]	gi 3608394 gb AAC35920.1 (AF071085) putative glucose-1-phosphate thymidyl transferase [Enterococcus faecalis] Length = 288	gij3608395[gb]AAC35921.1 (AF071085) dTDP-4-dehydrorhamnose
	42	64	56	74	74	35	æ		46	52	23	55	50	20	22	98	74
unknown	unknown, similar to methylases	Unknown	Unknown, putaive secreted and Lysin rich protein	Unknown, similar to phospho-N- acetylmuramoyl-pentapeptide transferase	cell-division protein FtsA	Unknown, similar to internalin protein	Unknown, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif)		creatinine amidohydrolase						unknown, similar to MINOR TEICHOIC ACIDS BIOSYNTHESIS PROTEIN GGAB		
LM-246.1	LM-247.3	LM-2474.1	LM-2475.1	LM-2489.2	LM-2495.1	LM-2503.1	LM-2504.1	LM-2513.1	LM-2521.1	LM-2522.1	LM-2523.1	LM-2524.1	LM-2527.1	LM-2528.1	LM-2597.3	LM-2598.3	LM-2599.1
SEQ ID N° 832	SEQ ID N° 833	SEQ ID N° 834	SEQ ID N° 835	SEQ ID N° 836	SEQ ID N° 837	SEQ ID N° 838	SEQ ID N° 839	SEQ ID N° 840	SEQ ID N° 841	SEQ ID N° 842	SEQ ID N° 843	SEQ ID N° 844	SEQ ID N° 845	SEQ ID N° 846	SEQ ID N° 847	SEQ ID N° 848	SEQ ID N° 849

LINI-2000. 1		2	strain I
LM-2601.1		89	gij3608397[gb]AAC35923.1 (AF071085) putative dTDP-4-keto-L- rhamnose reductase [Enterococcus faecalis] Length = 299
LM-2602.1	unknown, similar to TEICHOIC ACID BIOSYNTHESIS PROTEIN B PRECURSOR	34	gi 1074220 pir S49240 hypothetical protein 3 (capsulation locus) - Haemophilus influenzae (strain RM107)
LM-2606.1	TEICHOIC ACID BIOSYNTHESIS PROTEIN B PRECURSOR.	28	gij135272 sp P27621 TAGB_BACSU TEICHOIC ACID BIOSYNTHESIS PROTEIN B PRECURSOR
LM-2608.1	unknown, similar to glycosyltransferase	46	gil4580634lgb AAD24457.1 AF118389_14 (AF118389) Cps2K [Streptococcus suls] Length = 276
LM-2609.1	unknown, siumilar to glysosyltransferase	30	gil6983732 emb CAB75371.1 (AL139298) putative glycosyltransferase [Streptomyces coelicolor A3(2)]. Length = 1135
LM-2618.1	Integrase	46	gil7475580 pir A69774 integrase homolog ydcL - Bacillus subtilis
LM-2619.1	unknown, similar to a protein encoded by Tn916	53	gi 3243181 gb AAC34795.1 (AF063010) unknown [Enterococcus faecium] Length = 143
LM-2650.2	Similar to heme A famesyltransferase	29	gi 1841876 dbj BAA11110.1 (D70843) heme O synthetase [Bacillus stearothermophilus] Length = 307
LM-2664.2		73	gij399058 sp P31104 AROC_BACSU CHORISMATE SYNTHASE ENOLPYRUVYLSHIKIMATE-3-PHOSPHATE PHOSPHOLYASE) (VEGETATIVE PROTEIN 216) (VEG216)
LM-2689.1	unknown, conserved hypothetical protein, similar to B. subtilis YixS protein	09	gi 418459 sp P32726 YLXS_BACSU HYPOTHETICAL 17.6 KDA PROTEIN IN NUSA S'REGION (P15A) (ORF1)
LM-270.1	unknown	37	gil7445062 pir E72278 transcription regulator, RpiR family - Thermotoga maritima (strain MSB8)
LM-272.1	Unknown, similar to PTS system, fructose-specific IIABC component	90	gil1708300 sp P54745 HRSA_ECOL HRSA PROTEIN
LM-273.1	Unknown, weakly similar to sugar hydrolase	64	gi 2506621 sp P54746 YBGG_ECOL HYPOTHETICAL 100.0 KDA PROTEIN IN HRSA-CYDA INTERGENIC REGION
LM-274.1	Unknown, similar to Sucrose phosphorylase	59	gij7466753 pir H64879 probable membrane protein b1309 - Escherichla coli
LM-275.1	Unknown, conserved hypothetical protein	64	gij1176152 sp P44507 YHAD_HAEIN HYPOTHETICAL PROTEIN H10091
LM-2761.1			No Hits found
LM-284.1	unknown		No Hits found
LM-2928.1	Unknown, similar to oxidoreductase	51	gi 7499000 pir T16059 hypothetical protein F13D11.4 - Caenorhabditis elegans

			_			-			ī		<u>-</u>	_								
gl 7444887 pir B69970 transcription regulator MerR family homolog yraB - Bacillus subtilis	gi[7470965[pir] T28679 fibrinogen-binding protein homolog - Staphylococcus aureus	gi 532556 gb AAB60010.1 (U09422) ORF23 [Enterococcus faecalis]	gij532555[gb]AAB60011.1 (U09422) ORF22 [Enterococcus faecalis]	gil532554 gb AAB60012.1 (U09422) ORF21 [Enterococcus faecalis]	gi 532553 gb AAB60013.1 (U09422) ORF20 [Enterococcus faecalis]	gil7459823 pir B69775 hypothetical protein yddA - Bacillus subtilis	gij532551jgb AAB60015.1 (U09422) ORF18 [Enterococcus faecalis]	gi 532550 gb AAB60016.1 (U09422) ORF17 [Enterococcus faecalis]	gi[532549 gb AAB60017.1 (U09422) ORF16 [Enterococcus faecalis]	gi 532548 gb AAB60018.1 (U09422) ORF15 [Enterococcus faecalis]	gi 532547 gb AAB60019.1 (U09422) ORF14 [Enterococcus faecalis]	gi[532546 gb AAB60020.1 (U09422) ORF13 [Enterococcus faecalis]	gij3121831jspjQ56405jCADC_LISMO CADMIUM EFFLUX SYSTEM ACCESSORY PROTEIN	gi 6686325 sp P71018 PLSX_BACSU FATTY ACID/PHOSPHOLIPID SYNTHESIS PROTEIN PLSX	gij3287181 emb CAA75315.1 (Y15043) homology to ComYD from Streptcoccus gordonii, and ComGD from Bacillus subtilis [Lactococcus lactis subsp. cremoris] Length = 150	gil1730957 sp P50839 YPSB_BACSU HYPOTHETICAL 11.6 KD PROTEIN IN COTD-KDUD INTERGENIC REGION	gij466194 spip35163 RESD_BACSU TRANSCRIPTIONAL REGULATORY PROTEIN RESD	gil 1710383 sp P46352 RIPX_BACSU PROBABLE INTEGRASE/RECOMBINASE RIPX	gil4389447[pdb 1KOQ B Chain B, Neisseria Gonorrhoeae Carbonic Anhydrase Length = 221	gil140696 sp P10024 YGI3_BACTU HYPOTHETICAL 13.4 KD PROTEIN (ORF 3)
41	34	62	82	8	89	47	26	73	92	70	82	71	69	75	30	63	83	73	40	49
Unknown, similar to transcriptional regulator (MerR family)	unknown BEST-BLASTP=	unknown, highly similar to TN916 ORF23	unknown, highly similar to TN916 ORF22	unknown, highly similar to TN916 ORF21	unknown, highly similar to TN916 ORF20	unknown,similar to B. subtilis YddA protein BEST-BLASTP=	unknown, highly similar to TN916 ORF18	unknown, highly similar to TN916 ORF17	unknown, highly similar to TN916 ORF16	unknown, highly similar to TN916 ORF15	unknown, highly similar to TN916 ORF14 and to L. monocytogenes P60 protein	unknown, highly similar to TN916 ORF13	CADMIUM EFFLUX SYSTEM ACCESSORY PROTEIN.	Unknown, similar to pIsX protein involved in fatty acid/phospholipid synthesis	Unknown, similar to B. subtilis comG operon protein 6	unknown, similar to hypothetical proteins			unknown, similar to carbonic anhydrase	Unknown, putative secreted protein
LM-2929.1	LM-3009.3	LM-3010.1	LM-3011.1	LM-3012.1	LM-3013.1	LM-3014.1	LM-3016.1	LM-3017.1	LM-3018.1	LM-3020.1	LM-3022.1	LM-3023.1	LM-3024.1	LM-3056.1	LM-3101.1	LM-3116.2	LM-3169.1	LM-3181.2	LM-3244.3	LM-3284.1
SEQ ID Nº 869	SEQ ID N° 870	SEQ ID N° 871	SEQ ID N° 872	SEQ ID N° 873	SEQ ID N° 874	SEQ ID N° 875	SEQ ID N° 876	SEQ ID N° 877	SEQ ID N° 878	SEQ ID N° 879	SEQ ID N° 880	SEQ ID N° 881	SEQ ID N° 882	SEQ ID N° 883	SEQ ID N° 884	SEQ ID N° 885	SEQ ID N° 886	SEQ ID N° 887	SEQ ID N° 888	SEQ ID N° 889

	LM-3285.1	Unknown, putative secreted protein	젊	gi 140696 sp P10024 YGI3_BACTU HYPOTHETICAL 13.4 KD PKUTEIN (UKF 3)
SEQ ID N° 891 LM	LM-3286.1	Unknown, putative secreted protein	20	gij 140696 spjP10024 YGI3_BACTU HYPOTHETICAL 13.4 KD PROTEIN (ORF 3)
SEQ ID N° 892 LM	LM-3330.2	Unknown, similar to oxetanocin A resistance protein oxrB	02	gil7474545 pir F69784 conserved hypothetical protein ydhJ - Bacillus subtilis
SEQ ID N° 893 LM	LM-3331.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 894 LM	LM-3332.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 895 LM	LM-3333.1	Unknown		No Hits found
SEC ID N° 896 LM	LM-3334.1	Unknown		No Hits found
SEC ID N° 897 LM	LM-3335.2	Unknown	31	gij7479713 pir T35598 hypothetical protein SC6G9.01c - Streptomyces coellcolor (fragment)
SEQ ID N° 898 LM	LM-3336.3	Unknown, weakly similar to site-specific DNA- methyltrensferase	24	gi[1769991 emb CAA65779.1] (X97069) site-specific DNA- methyltransferase [Bacillus stearothermophilus] Length = 259
SEQ ID N° 899 LM	LM-3337.3	Unknown	18	gij7463337jplrj G70163 hypothetical protein BB0512 - Lyme disease spirochete
SEQ ID N° 900 LM	LM-3344.1	Unknown	=	gil7494294[pir][D71614 hypothetical protein PFB0460c - malaria parasite (Plasmodium falciparum)
SEQ ID N° 901 LM	LM-3361.2		35	gij1730885 sp P50728 YPBB_BACSU HYPOTHETICAL 40.7 KD PROTEIN IN FER-RECQ INTERGENIC REGION
SEQ ID N° 902 LN	LM-338.1	Unknown, similar to lipase	36	gil7448882[pir C69464 carboxylesterase (estA) homolog - Archaeoglobus fulgidus
SEQ ID N° 903 LM	LM-3398.1	cystelnyl-tRNA synthetase	92	gij549024 sp Q06752 SYC_BACSU CYSTEINYL-TRNA SYNTHETASE (CYSTEINE-TRNA LIGASE) (CYSRS)
SEQ ID N° 904 LM	LM-3418.2	unknown, peptidoglycan linked protein (LPxTG)	13	gi 2230998 emb CAA65738.1 (X97014) ORF A [Listeria seeligeri] Length = 902
SEQ ID N° 905 LN	LM-345.1	Unknown, similar to transcription regulator	46	gil7442876 pir F70203 xylose operon regulatory protein (xylR-2) homolog - Lyme disease spirochete
SEQ ID N° 906 LM	LM-3463.2	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 907 LM	LM-3469.2	Unknown		No Hits found
SEC ID N° 908 LM	LM-3477.1	Unknown, similar to internalin	42	gi 2347102 gb AAB67968.1 (U77367) internalin [Listeria monocytogenes] Length = 821
SEQ ID N° 909 LM	LM-3480.3	Unknown	2	gil7475781 pir A70002 protein kinase homolog ytvA - Bacillus subtilis

gij7475155 pir B69869 hypothetical protein ykvS - Bacillus subtilis	gij729058jspjQ06115jCBH_LACPL CHOLOYLGLYCINE HYDROLASE (CONJUGATED BILE ACID HYDROLASE) (CBAH) (BILE SALT HYDROLASE)	gij7429544 pir E69879 conserved hypothetical protein yloV - Bacillus subtilis	gil4584149 emb CAB40605.1 (AJ010111) cytochrome aa3 controlling protein [Bacilius cereus] Length = 311	gil7442860 pir D69834 transcription regulator Laci family homolog yhjM - Bacillus subtills		gl 7521750 pir C70487 transcription regulator TetR/AcrR famlly - Aquifex aeolicus	No Hits found	gij584748jspjp37710jALYS_ENTFA AUTOLYSIN ACETYLMURAMOYL-L-ALANINE AMIDASE)	gij1074220 pir S49240 hypothetical protein 3 (capsulation locus) - Haemophilus influenzae (strain RM107)	gil7475003 pir G69801 hypothetical protein yfhO - Bacillus subtilis	gij1706797 sp P49937 FHUG_BACSU FERRICHROME TRANSPORT SYSTEM PERMEASE PROTEIN FHUG	No Hits found	gil7470965[pir][T28679 fibrinogen-binding protein homolog - Staphylococcus aureus	gij7470965[pirl[T28679 flbrinogen-binding protein homolog - Staphylococcus aureus	No Hits found	gil7427903 pir B70064 probable phosphinothricin N-acetyltransferase (EC 2.3.1) ywnH - Bacillus subtilis	gil7447923 pir H72307 oxidoreductase, aldo/keto reductase family - Thermotoga maritima (strain MSB8)	gil7474337 pir H59102 hypothetical protein pXO1-96 - Bacillus anthracis virulence plasmid pXO1
53	83	73	71	20		43		24	35	9	65		31	22		83	89	57
unknown, similar to B. subtilis protein YkvS	Unknown, similar to conjugated bile acid hydrolase	Unknown, similar to unknown proteins	Unknown, similar to heme O oxygenase	unknown, similar to transcriptional regulator, Laci family		Unknown, similar to transcription regulator TetR/AcrR family	unknown	unknown, similar to AUTOLYSIN (EC 3.5.1.28) (N-ACETYLMURAMOYL-L-ALANINE AMIDASE)	unknown, similar to TEICHOIC ACID BIOSYNTHESIS PROTEIN B PRECURSOR	unknown, similar to B. subtilis YfhO protein		unknown	Unknown, putative peptdoglycan bound protein (LPXTG motif) BEST-BLASTP≂	Unknwon, peptidoglycan anchored protein	unknown	Unknown, similar to N-acetyltransferase	Unknwon, similar to oxidoreductases	Unknown, similar to transposase
LM-3494.3	LM-3512.1	LM-3517.2	LM-3528.2	LM-3538.3	LM-3562.2	LM-3582.1	LM-360.1	LM-3609.1	LM-3612.1	LM-3614.3	LM-3676.2	LM-3681.2	LM-3691.2	LM-3700.2	LM-3728.1	LM-3746.2	LM-375.1	LM-3750.2
SEQ ID N° 910	SEQ ID N° 911	SEQ ID N° 912	SEQ ID N° 913	SEQ ID N° 914	SEQ ID N° 915	SEQ ID N° 916	SEQ ID Nº 917	SEQ ID N° 918	SEQ ID N° 919	SEQ ID N° 920	SEQ ID N° 921	SEQ ID Nº 922	SEQ ID N° 923	SEQ ID N° 924	SEQ ID Nº 925	SEQ ID N° 926	SEQ ID N° 927	SEQ ID Nº 928

SEQ ID N. 929	LM-3/24.2			NO MILS FOUND
SEQ ID N° 930	LM-376.1	Unknown, similar to transcription regulator (merR family)	90	gij7444887 pir B69970 transcription regulator MerR family homolog yraB - Bacillus subtilis
SEQ ID N° 931	LM-377.1	Unknwon		No Hits found
SEQ ID N° 932	LM-3779.3	internalin C	95	gi 1546905 emb CAA65088.1 (X95822) Internalin family protein [Listerla monocytogenes]
SEQ ID N° 933	LM-378.1	Unknwon		No Hits found
SEQ ID Nº 934	LM-379.1	Unknwon		No Hits found
SEQ ID Nº 935	LM-380.1	Unknwon		No Hits found
SEQ ID N° 936	LM-3811.3	Unknown	20	gi[2128791]plr] A64465 hypothetical protein MJ1322 - Methanococcus Jannaschli
SEQ ID N° 937	LM-3836.1			No Hits found
SEQ ID N° 938	LM-3848.1	riboflavin kinase and FAD synthase	99	gij744638 pir D69692 riboflavin kinase / FAD synthase ribC - Bacillus subtilis
SEQ ID Nº 939	LM-3853.2	Unknown, weakly similar to transposase	45	gil7474193 pir T09011 probable transposase TnpA - Streptococcus pyogenes (fragment)
SEQ ID N° 940	LM-387.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID Nº 941	LM-388.1	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 942	LM-3887.1	unknown		No Hits found
SEQ ID Nº 943	LM-389.1	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 944	LM-3890.1	Unknown	78	gij6226126jspj032233jSECG_BACSU PROBABLE PROTEIN-EXPORT MEMBRANE PROTEIN SECG
SEQ ID Nº 945	LM-390.3	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 946	LM-3905.2	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 947	LM-392.3	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 948	LM-3929.1	unknown		No Hits found
SEQ ID Nº 949	LM-3934.1	Unknown, similar to transposase	62	gil929968lgb AAA74024.1 (U30713) ORFA [Bacillus anthracis]
SEQ ID N° 950	LM-395.2	Unknown, similar to dinitrogenase reductase . ADP-ribosylation system	47	gi 6136600 sp Q58588 YB87_METJA HYPOTHETICAL PROTEIN MJ1187
SEQ ID N° 951	LM-3951.1	Unknown	1	gil1389737 gbjAAB03089.1 (U55187) arabinosidase [Butyrlvibrio fibrisolvens] Length = 789
SEQ ID Nº 952	LM-3953.1	Hypothetical orf	:	No Hits found
0 10 10 0E3	C 1306 11	I factorise		Parity of ON

SEQ ID N° 954	LM-3958.1		58	gi[5929908[gb]AAD56637.1[AF174588_1 (AF174588) ComK [Listeria monocytogenes] Length = 190
SEQ ID N° 955	LM-3973.2	LIPOPROTEIN SIGNAL PEPTIDASE (EC 3.4.23.36) (PROLIPOPROTEIN SIGNAL PEPTIDASE) (SIGNAL PEPTIDASE II) (SPASE II).	999	gil400202 spip31024 LSPA_STAAU LIPOPROTEIN SIGNAL PEPTIDASE (PROLIPOPROTEIN SIGNAL PEPTIDASE) (SIGNAL PEPTIDASE II) (SPASE II)
SEQ ID N° 956	LM-3976.4	Unknown, similar to repressor (penicilinase repressor)	53	spip06555 BLAI_BACLI PENICILLINASE REPRESSOR (REGULATORY PROTEIN BLAI) (BETA-LACTAMASE REPRESSOR PROTEIN)
SEQ ID N° 957	LM-3995.1	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 958	LM-4013.2	unknown, similar to transcriptional regulator (MarR family)	56	gi 1730943 sp P54182 YPOP_BACSU HYPOTHETICAL TRANSCRIPTIONAL REGULATOR IN UVRX-ILVA INTERGENIC REGION
SEC ID Nº 959	LM-402.1	Unknown		No Hits found
SEC ID N° 960	LM-4040.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 961	LM-4065.1		47	gi 7480201 plr T37067 hypothetical protein SCJ21.18c - Streptomyces coelicolor (fragment)
SEQ ID N° 962	LM-4096.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 963	LM-4097.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 964	LM-4106.1	Unknown, similar to putative transcription regulator	72	gij7474280 pir H59095 hypothetical protein pXO1-40 - Bacillus anthracis virulence plasmid pXO1
SEQ ID N° 965	LM-4118.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 966	LM-4119.1	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 967	LM-4121.1	unknown		No Hits found
SEQ ID Nº 968	LM-4137.1	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 969	LM-4147.1	unknown, highly similar to TN916 ORF8	61	gil431129lgbjAAC36979.1 (L15633) [Conjugative transposon Tn916 (from Enterococcus faecalis, DS16), 3' end.], gene products [Transposon Tn916]
SEQ ID Nº 970	LM-4148.1	unknown, highly similar to TN916 ORF19	83	gi[532552]gb AAB60014.1 (U09422) ORF19 [Enterococcus faecalis]
SEQ ID N° 971	LM-4149.2	unknown	18	gi 6325248 ref NP_015316.1 Ypl009cp
SEQ ID Nº 972	LM-4152.2	unknown, similar to transcriptional regulator	tor	No Hits found
SEQ ID N° 973	LM-4166.1	Unknown, hypothetical gene		No Hits found
SEQ ID N° 974	LM-417.1	hosphoribosylaminoimidazole carboxylase I	84	gil131626 sp P12044 PUR6_BACSU PHOSPHORIBOSYLAMINOIMIDAZOLE CARBOXYLASE CATALYTIC SUBUNIT (AIR CARBOXYLASE) (AIRC)
SEQ ID Nº 975	LM-4174.1	unknown		No Hits found
SEQ ID Nº 976	LM-4175.1	unknown	53	gij7475018 pir F69808 hypothetical protein yfkK - Bacillus subtilis

C	Į	١
٥	ť	כ
_		_

SEQ ID N° 977	LM-4188.1			No Hits found
SEQ ID N° 978	LM-4192.1	unknown		No Hits found
SEQ ID Nº 979	LM-4193.1	unknown		No Hits found
SEQ ID Nº 980	LM-4195.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID Nº 981	LM-4197.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID Nº 982	LM-4200.1	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 983	LM-4203.1		49	gi[7475129]pir G69854 hypothetical protein y zD - Bacillus subtilis
SEQ ID N° 984	LM-4207.1	unknwon	48	gij5730320jemb CAB52541.1 (AJ131519) hypothetical protein [Lactobacillus bacteriophage phi adh] Length = 61
SEC ID N° 985	LM-4209.1	Bacteriophage A118 gp65 protein	69	gij5823667jemb CAB53855.1 (AJ242593) gp65 [Bacteriophage A118] Length = 54
SEC ID N° 986	LM-4211.1			No Hits found
SEQ ID N° 987	LM-4213.1	Unknown		No Hits found
SEC ID N° 988	LM-4214.1	Unknown		No Hits found
SEQ ID N° 989	LM-4215.1	gp44 [Bacterlophage A118]	57	gi 5823646 emb CAB53834.1 (AJ242593) gp44 [Bacterlophage A118] Length = 72
SEO ID N° 990	LM-4216.1	Unknown, similar to transcription regulator	53	gij1176725 sp P45903 YQAF_BACSU HYPOTHETICAL TRANSCRIPTIONAL REGULATOR IN SPOIIIC-CWLA INTERGENIC REGION (ORF8)
SEQ ID N° 991	LM-4226.1			No Hits found
SEQ ID N° 992	LM-4227.1	Unknown, similar to repressor protein	29	gi[7521352 pir G75183 probable repressor protein PAB7155 - Pyrococcus abyssl (strain Orsay)
SEO ID Nº 993	LM-4236.1	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 994	LM-4246.1	Unknwon, hypothetical protein		No Hits found
SEQ ID N° 995	LM-4251.1	Unknown, Hypothetical		No Hits found
SEQ ID N° 996	LM-4262.2	Unknown, similar to penicillinase antirepressor	44	SpiP12287 BLAR_BACLI REGULATORY PROTEIN BLAR1
SEQ ID N° 997	LM-4267.1	unknown, similar to regulatory proteins	18	gi 2495368 sp Q56070 MARA_SALTY MULTIPLE ANTIBIOTIC RESISTANCE PROTEIN MARA
SEQ ID N° 998	LM-4268.1	unknown		No Hits found
SEQ ID N° 999	LM-4295.1			No Hits found
SEQ ID N° 1000	LM-4342.1		46	pir] H70081 hypothetical protein yxlE - Bacillus subtilis dbj BAA11736.1 (D83026) hypothetical [Bacillus subtilis] emb CAB15893.1 (Z99123) yxlE [Bacillus subtilis] Length = 62
SEQ ID N° 1001	LM-4351.1			No Hits found

gi 4895134 gb AAD32741.1 (AF127374) MmcQ [Streptomyces lavendulae] Length = 123	No Hits found	glj7478115 pir H70940 probable helix-turn-helix motif at aa 18-39 - Mycobacterium tuberculosis (strain H37RV)	gij5823630jemb CAB53818.1 (AJ242593) gp32 [Bacteriophage A118] Length = 246	No Hits found	No Hits found	gi 5823644 emb CAB53832.1 (AJ242593) putative anti-repressor promoter [Bacterlophage A118] Length = 262	gi 6599320 emb CAB63666.1 (AJ251789) hypothetical protein . [Lactobacillus casel bacterlophage A2] Length = 163	gi 7387707 sp O87389 GLXA_RHIME TRANSCRIPTIONAL REGULATOR GLXA	gi 6015511 emb CAA63097.1 (X92187) p22 erf-like protein [unidentified] Length = 207	gi 5823651 emb CAB53839.1 (AJ242593) gp49 [Bacterlophage A118] Length = 310	gij5823653 emb CAB53841.1 (AJ242593) gp51 [Bacteriophage A118] Length = 186	gi 5001708 gb AAD37108.1 AF109874_14 (AF109874) unknown [Bacteriophage Tuc2009] Length = 131	gij6226483 sp Q52118 YMO3_ERWST HYPOTHETICAL 31.4 KDA PROTEIN MOBD 3'REGION	No Hits found	No Hits found	gi[5823599 emb CAB53787.1 (AJ242593) putative terminase small subunit [Bacterlophage A118] Length = 180	gi 2120257 pir S58142 coat protein - phage SPP1	gi[5823611[emb CAB53799.1] (AJ242593) gp13 [Bacterlophage A118] Length = 110	gij5823615jembjCAB53803.1j (AJ242593) gp17 [Bacterlophage A118] Length = 272
6		28	12			83	48	17	26	63	59	34	56			37	26	71	94
Unknown, conserved hypothetical protein	Unknown	Unknown, similar to transcriptional regulator	Unknown, weakly similar to gp32_Bacteriophage A118 protein		Unknown	Unknown, similar to anti-repressor [Bacteriophage A118] BEST-BLASTP≂	Unknown, similar to bacteriophage proteins	Unknown, weakly similar to AraC-like transcription regulator	Unknown	Unknown, similar to protein gp49 [Bacterlophage A118]	Unknown, similar to protein gp51 [Bacteriophage A118]	Unknown, similar to a bacteriophage protein	Unknown	Unknown					-
LM-48.1	LM-49.1	LM-494.1	LM-497.1	LM-501.1	LM-502.1	LM-506.1	LM-509.1	LM-51.1	LM-510.1	LM-512.1	LM-514.1	LM-517.1	LM-518.1	LM-520.1	LM-527.1	LM-529.1	LM-535.1	LM-541.1	LM-549.1
SEQ ID N° 1002	SEQ ID Nº 1003	SEQ ID N° 1004	SEQ ID N° 1005	SEQ ID N° 1006	SEQ ID N° 1007	SEQ ID N° 1008	SEQ ID N° 1009	SEQ ID N° 1010	SEQ ID N° 1011	SEQ ID N° 1012	SEQ ID N° 1013	SEQ ID N° 1014	SEQ ID N° 1015	SEQ ID N° 1016	SEQ ID N° 1017	SEQ ID N° 1018	SEQ ID N° 1019	SEQ ID N° 1020	SEQ ID N° 1021

gi 5823617 emb CAB53805.1 (AJ242593) gp19 [Bacteriophage A118] Length = 342	gi[5823618]emb CAB53806.1 (AJ242593) gp20 [Bacteriophage A118] Length = 357	gi 5823619 emb CAB53807.1 (AJ242593) gp21 [Bacteriophage A118] Length = 105	gl 2801778 gb AAC38580.1 (AF042193) peptidoglycan lytic enzyme [Listeria monocytogenes] Length = 281	No Hits found	gil7474811[pir][E70010 dihydrolipoamide S-acetyltransferase homolog yugF - Bacillus subtilis	gil7460036[pir T13226 hypothetical protein R232 - Lactobacilius phage	No Hits found	gi[4584121]emb CAB40617.1 (AJ007788) related sequence M24150 [Bacillus cereus] Length = 367	gil6685709jspjO93656jOTC_PYRAB ORNITHINE CARBAMOYLTRANSFERASE (OTCASE)	gi 6009438 db BAA84897.1 (AB024946) orf62 [Escherichia coli] Length = 486	gi 5712716 gb AAD47622.1 (AF153708) unknown [Pseudomonas sp. BG33R] Length = 376	gij6980398 pdb 187B A Chain A, Carbamate Kinase From Enterococcus Faecium	gi 5712716 gb AAD47622.1 (AF153708) unknown [Pseudomonas sp. BG33R] Length = 376	gi 4206184 gb AAD11507.1 (U60828) unknown [Lactococcus lactis] Length = 244	gi 2120517 pir JC4505 flagellar motor switch protein fliY - syphilis spirochete	No Hits found	gij2833406lsplQ46829JBGLA_ECQLI 6-PHOSPHO-BETA-GLUCOSIDASE
66	. 91	98	66		43	47		8	28	42	61	92	28	43	53		29
					Unknown, similar to hydrolase (esterase)			Unknown, similar to Bacillus anthracis CapA protein (polyglutamate capsule biosynthesis)	Unknown, similar to omithine carbamoyltransferase	Unknown, similar to amino acid transporter	Unknown, conserved hypothetical protein	carbamate kinase	Unknown, conserved hypothetical protein	Unknown, conserved hypothetical protein, hypothetical regulator	Unknown, similar to flagellar motor switch protein filty C-terminal part	Unknown	
LM-552.1	LM-553.1	LM-554.1	LM-558.1	LM-559.1	LM-56.1	LM-560.1	LM-561.1	LM-587.1	LM-611.1	LM-613.1	LM-614.1	LM-615.1	LM-616.1	LM-617.1	LM-653.1	LM-692.1	LM-710.1
SEQ ID N° 1022	SEQ ID N° 1023	SEQ ID N° 1024	SEQ ID N° 1025	SEQ ID N° 1026	SEQ ID N° 1027	SEQ ID N° 1028	SEQ ID N° 1029	SEQ ID N° 1030	SEQ ID Nº 1031	SEQ ID Nº 1032	SEQ ID N° 1033	SEQ ID N° 1034	SEQ ID N° 1035	SEQ ID N° 1036	SEQ ID Nº 1037	SEQ ID Nº 1038	SEQ ID N° 1039

	h
•	
	9

gij730418jspjP40739jPTBA_BACSU PTS SYSTEM, BETA-GLUCOSIDES-SPECIFIC IIABC COMPONENT (EIIABC-BGL) (BETA-GLUCOSIDES-PERMEASE IIABC COMPONENT) (PHOSPHOTRANSFERASE ENZYME II, ABC COMPONENT) (EII-BGL)	gij729940 sp P39805 LICT_BACSU TRANSCRIPTION ANTITERMINATOR LICT	No Hits found	gij7434480 pir B69785 cellobiose phosphotransferase system enzym homolog ydhN - Bacillus subtilis	gil6002243 emb CAB56688.1 (AL121596) Beta-glucosidase (EC 3.2.1.21) [Streptomyces coelicolor A3(2)] Length = 762	gi 7450520 pir A69785 cellobiose phosphotransferase system enzym homolog ydhM - Bacillus subtilis	gi 7449992 pir C69785 cellobiose phosphotransferase system enzym homolog ydhO - Bacilius subtilis	gil1168885 sp P46321 CELR_BACSU PUTATIVE CEL OPERON REGULATOR	gil4138150 emb CAA07718.1 (AJ007877) ADP ribosyl glycohydrolase [Listeria monocytogenes] Length = 327	gi[4138149]emb CAA07717.1] (AJ007877) PTS enzyme II [Listerla monocytogenes] Length = 640	gil4138148 emb CAA07716.1 (AJ007877) antiterminator [Listeria monocytogenes] Length = 270	gi[2347102]gb AAB67968.1 (U77367) internalin [Listeria monocytogenes] Length = 821	No Hits found	gi 4033715 gb AAC97152.1 (U49397) unknown [Streptococcus pyogenes] Length = 591	gi 1044888 emb CAA63151.1 (X92423) sepA [Listerla monocytogenes] Length = 391	No Hits found	gij7443060 pir D70044 transcription regulator GntR family homolog yvoA - Bacillus subtilis	gi 7480238 pir T37128 hypothetical protein SCJ4.45c - Streptomyces coelicolor
29	22		51	63	62	55	55	97	3	96	88		43	27		48	40
						Unknown, similar to celiobiose phosphotransferase system enzyme IIC	Unknown, similar to lichenan operon transcription antiterminator licR	Unknown	beta-glucoside-specific phosphotransferase enzyme II	transcription antiterminator	Unknown, similar to internalin proteins	unknown	Unknown, similar to unknown protein	Unknown	Unknown	Unknown, similar to transcription regulator GntR family	Unknown, weakly similar to mannose-6- phosphate Isomerase
LM-711.2	LM-712.2	LM-716.1	LM-721.1	LM-723.1	LM-724.1	LM-725.1	LM-726.1	LM-728.1	LM-730.1	LM-731.2	LM-757.1	LM-80.1	LM-812.1	LM-842.1	LM-843.1	LM-857.1	LM-858.1
SEQ ID N° 1040	SEQ ID Nº 1041	SEQ ID N° 1042	SEQ ID N° 1043	SEQ ID N° 1044	SEQ ID N° 1045	SEQ ID N° 1046	SEQ ID N° 1047	SEQ ID N° 1048	SEQ ID N° 1049	SEQ ID N° 1050	SEQ ID N° 1051	SEQ ID N° 1052	SEQ ID N° 1053	SEQ ID N° 1054	SEQ ID N° 1055	SEQ ID N° 1056	SEQ ID N° 1057

LM-879.1 Unknown	64	gj[3786190 emb]CAA71106.1 (Y09988) hypothetical protein [Listeria lvanovii] Length = 171 No Hits found
unknown		No Hits found
		No Hits found
Unknown, conserved hypothetical protein	II 34	gil7476217 pir B70617 hypothetical protein Rv0143c - Mycobacterium tuberculosis (strain H37RV)
ABC-transporter ATP binding protein	09	gil7479118 pir T34822 ABC-transporter ATP binding protein - Streptomyces coelicolor
Unknown, similar to transposase	62	gil929968igbiAAA74024.11 (U30713) ORFA [Bacillus anthracis]
Unknown, similar to transposase (N-terminal part)	inal 49	gij7474337 pir H59102 hypothetical protein pXO1-96 - Bacillus anthracis virulence plasmid pXO1
Unknown, similar to transposase C-terminal part	nal 59	gil7474337 pir H59102 hypothetical protein pXO1-96 - Bacillus anthracis virulence plasmid pXO1
Unknwon, similar to internalin proteins	24	gi 2347105 gb AAB67970.1 (U77368) inID [Listeria monocytogenes] Length = 567

TABLEAU VI: Légendes

SEQ ID Nos. 2059 - 2601 : séquences nucléotidiques de 543 gènes spécifiques de Listeria innocua Clip11262 ; avec en première colonne l'identifiant SEQ ID, en seconde colonne le nom du gène, en troisième colonne le numéro d'IPF (N° identifiant « Institut Pasteur » permettant de corréler la séquence avec les séquences du tableau V) et en dernière colonne l'annotation correspondante.

TABLEAU VI

SEQ ID	Nom	IPF ID	Fonction
SEQ ID N° 2059	pli0001	4106.2	Unknown, similar to insertion sequence ATP binding protein
SEQ ID N° 2060	pli0002	6602.1	Unknown
ID N° 2061	pli0003	4103.1	Unknown, similar to transposase
ID N° 2062	pli0004	4102.1	Unknown, similar to DNA methylase
ID N° 2063	pli0005	4099.1	Unknown
ID N° 2064	pli0006	4098.1	Unknown
ID N° 2065	pli0007	4097.1	Unknown
ID N° 2066	pli0008	4095.1	Unknown, similar to unknown protein
SEQ ID N° 2067	pli0009.	4092.1	Unknown, similar to unknown protein
ς NΩ	pli0010	4088.1	Unknown
	pli0011	4086.1	Unknown, hypothetical gene
υNΩ	pli0012	4084.1	Transposase
N QI	pli0013	4081.1	Unknown, similar to unknown protein
å E	pli0014	4079.1	Unknown, similar to unknown protein
ID N° 2073	pli0015	4077.1	Unknown, similar to plasmid replication protein
ID N° 2074	pli0016	6241.1	Unknown, similar to transposase C-terminal part
ID N° 2075	pli0017	4073.1	Unknown
ID N° 2076	pli0018	4195.3	transposase (truncated)
ID N° 2077	pli0019	4194.3	Transposase, truncated
ID N° 2078	pli0020	4193.1	Unknown, similar to transposase
Ω	pli0021	4192.1	Unknown, similar to putative helicase
°N O	pli0022	4184.1	Unknown, similar to plasmid replication protein B
В	pli0023	4183.1	unknown, similar to plasmid replication initiation protein
Ω	pli0024	4182.1	Unknown, similar to transposase
Ω	pli0025	4181.1	Unknown, similar to transposase
υ Ω	pli0026	4179.1	Unknown, similar to gram positive plasmid replication protein B
Ð	pli0027	4178.1	Unknown, similar to helicase
ВN	pli0028	6113.2	Transposase
SEQ ID N° 2087	pli0029	6111.1	Unknown, similar to DNA methyltransferase

Unknown Transposase Pseudogene, similar to C-terminal part of arsenite-translocating ATPase Pseudogene, similar to arsenical resistance operon repressor Unknown, similar to arsenical resistance operon trans-acting repressor Unknown, similar to arsenical pump-driving ATPase Unknown, similar to arsenical pump-driving ATPase Unknown, similar to arsenical pump-driving ATPase Unknown, similar to bossible arsenic resistance membrane transport protein Unknown, similar to heavy metal membrane efflux protein Unknown, similar to ABC transporter ATP-binding protein Similar to transposase, N-terminal part Transposase Unknown, similar to Bycine-betaine binding protein (ABC transporter) Unknown, hypothetical protein Unknown, similar to heavy metal-transporting ATPase Transposase Unknown, similar to the two components sensor protein kdpD Unknown, similar to the two components response regulator KdpE Unknown, similar to potassium-transporting atpase a chain Unknown, similar to potassium-transporting atpase c chain Unknown, similar to protassium-transporting atpase c chain Unknown, similar to protassium-transporting atpase c chain Unknown, similar to protassium-transporting atpase c chain	Unknown, similar to DNA transposition protein Unknown, similar to transposase Unknown, similar to cadmium resistance accessory protein Unknown, similar to unknown protein Unknown, similar to transposase
6109.1 6606.1 6106.2 6128.2 6127.1 6127.1 6127.1 6122.1 6122.1 6122.1 6118.1 6118.1 4177.2 4177.2 4177.1 4169.1 4169.1 4164.1 4164.1 4157.1 4157.1	4148.1 4147.1 4146.1 4145.1 4139.1
N° 2088 pii0030 N° 2089 pii0031 N° 2090 pii0032 N° 2090 pii0033 N° 2091 pii0034 N° 2093 pii0034 N° 2094 pii0036 N° 2095 pii0037 N° 2099 pii0040 N° 2099 pii0040 N° 2100 pii0043 N° 2101 pii0043 N° 2102 pii0043 N° 2104 pii0043 N° 2104 pii0043 N° 2106 pii0046 N° 2107 pii0048 N° 2107 pii0048 N° 2107 pii0048 N° 2107 pii0050 N° 2111 pii0053 N° 2111 pii0053 N° 2111 pii0053	le 2115 pli0057 le 2116 pli0058 le 2117 pli0059 le 2118 pli0060 le 2120 pli0063
\$\\\^2 \\^2 \\^2 \\^2 \\^2 \\^2 \\^2 \\^	SEQ ID N

Unknown, similar to unknown protein Unknown	Unknown, similar to UV-damage repair protein Unknown, similar to unknown protein	Unknown, similar to plasmid copy control protein repB	Unknown, similar to plasmid replication protein	Unknown, similar to transposase	Unknown, similar to transposase	unknown	Unknown	Unknown	Transposase	Unknown, similar to transposase N-terminal part	Unknown, similar to enolase (phosphopyruvate hydratase), truncated C-terminal end	Unknown, similar to Na+/H+ antiporter	Unknown	Unknown	unknown	unknown, hypothetical protein	unknown, hypothetical protein	Unknown, pseudogene	unknown	unknown	Unknwon	Unknown, similar to integrase		Unknown, similar to a putative repressor protein [Bacteriophage A118]	unknown, highly similar to gp37 [Bacteriophage A118]	unknown, highly similar to gp37-1 [Bacteriophage A118]	Unknown	unknown, identical to gp40 [Bacteriophage A118]	unknown
4138.1 4137.1 4137.1	4135.1	4130.1	4128.1	4124.1	4123.1	4122.1	4121.1	4120.1	4116.1	4113.1	4112.1	4111.1	4107.2	4543.1	4535.1	4533.1	4532.1	4531.1	4522.1	4521.1	4520.1	4508.1	4506.1	4503.2	6149.2	6148.2	6544.1	6317.1	6145.1
SEQ ID N° 2121 pli0064 SEQ ID N° 2122 pli0065 SEQ ID N° 2123 pli0066	2124	ID N° 2126	ID N° 2127	ID N° 2128	ID N° 2129	ID N° 2130	ID N° 2131	ID N° 2132	ID N° 2133	ID N° 2134	ID N° 2135	ID N° 2136		ID N° 2138	ID N° 2139	ID N° 2140	ID N° 2141	ID N° 2142	ID N° 2143	SEQ ID N° 2144 Lin0065	SEQ ID N° 2145 Lin0066	SEQ ID N° 2146 Lin0071	SEQ ID N° 2147 Lin0072	ID N° 2148	SEQ ID N° 2149 Lin0074	ID N° 2150 I	ID N° 2151	~	SEQ ID N° 2153 Lin0079

unknown, similar to similar to anti-repressor [Bacteriophage A118]	unknown, highly similar to gp43 [Bacteriophage A118]	Unknown	unknown, highly similar to gp45 [Bacteriophage A118]	unknown, highly similar to gp47 [Bacteriophage A118]	putative recombinase [Bacteriophage A118]	Unknown, similar to protein gp49	Unknown, similar to phage protein	unknown, similar to gp51 [Bacteriophage A118]	unknown,	unknown, similar to phage proteins	Unknown	unknown	unknown, highly similar to gp55 [Bacteriophage A118]	unknown, highly similar to gp59 [Bacteriophage A118]	unknown	unknown		unknown, highly similar to putative terminase small subunit [Bacteriophage A118]	unknown, highly similar to major capsid protein [Bacteriophage A118]	Protein gp7 [Bacteriophage A118]		unknown, highly similar to gp17 [Bacteriophage A118]		unknown, highly similar to gp19 [Bacteriophage A118]	unknown, similar to gp20 [Bacteriophage A118]	Unknown	Unknown	L-alanoyl-D-glutamate peptidase [Bacteriophage A500 from Listeria]	Unknown		Unknown, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motit)	unknown
6144.1	6142.1	6453.2	6139.1	6138.3	6136.2	3386.1	6543.1	3379.1	3378.1	3375.1	6542.1	3374.1	3373.1	3371.1	3370.1	3363.1	3362.1	3361.1	3354.1	6540.1	3345.1	3333.1	3330.1	3329.1	3326.1	3325.1	6539.1	. 3320.1	3319.1	3291.1	3290.1	3283.1
Lin0080	Lin0081	Lin0082	Lin0083	Lin0084	Lin0085	Lin0086	Lin0087	Lin0089	Lin0090	Lin0091	Lin0092	Lin0093	Lin0094	Lin0095	Lin0096	Lin0102	Lin0103	Lin0104	Lin0109	Lin0110	Lin0116	Lin0120	Lin0121	Lin0122	Lin0123	Lin0124	Lin0125	Lin0128	Lin0129	Lin0140	Lin0141	Lin0142
SEO ID N° 2154	SEQ ID N° 2155	SEQ ID N° 2156	SEQ ID N° 2157	SEQ ID N° 2158	SEQ ID N° 2159	SEQ ID N° 2160	υNΩ	υ N O	ID N° 2163	ID N° 2164	υ N O	°N OI	SEQ ID N° 2167	ů O	υ Ω	SEQ ID N° 2170	υ Ω	υÑ	° И	s N O	N Cl	SEQ ID N° 2176	ů Q	° К П	NOI	NOI	°N OI	ς Ω	ς Ω	υχ Ω		ς Ω

Unknown, similar to unknown protein	Unknown, similar to unknown protein	Unknown	Unknwon	Unknown	Unknown	unknown, similar to chloromuconate cycloisomerase ykfB of B. subtilis	unknown, P45 related protein	unknown, some similarities to probable beta-lactamase	Unknown, similar to ABC transporter oligopeptide-binding protein	ter	lG	unknown, internalin like protein (LPXTG motif)	Unknown, similar to internalin proteins	unknown, similar to ABC transporters (ATP-binding protein)	unknown, similar to hypothetical proteins	unknown, similar to putative permeases	unknown	unknown	Unknown		unknown, probable cell surface protein (LPXTG motif)	unknown	unknown	unknown	unknown, probable cell surface protein (LPXTG motif)	Unknown, similar to transcription regulator	Unknown, similar to unknown protein	Unknown, similar to ABC transporter, ATP-binding protein	Unknown, similar to ABC transporter, ATP-binding protein	Unknown	unknown	unknown, similar to cell wall-associated protein precursor wapA (B. subtilis)
3273.1	3255.1	3232.1	3183.1	3180.1	6538.1	3160.1	3159.1	3157.1	3152.1	3148.1	3147.1	1614.1	1601.1	1578.1	1577.1	1526.1	1513.1	1492.1	1484.1	1466.1	1442.1	1390.1	1389.1	1388.1	1348.1	1346.1	1345.1	1344.1	1342.1	1323.1	1260.1	1259.1
ID N° 2187	ID N° 2188	ID N° 2189	ID N° 2190	ID N° 2191	ID N° 2192	ID N° 2193	ID N° 2194	ID N° 2195	ID N° 2196	ID N° 2197	ID N° 2198	SEQ ID N° 2199 Lin0290	ID N° 2200	ID N° 2201	ID N° 2202	ID N° 2203	ID N° 2204	ID N° 2205	ID N° 2206	ID N° 2207	ID N° 2208	ID N° 2209	ID N° 2210	ID N° 2211	ID N° 2212	ID N° 2213	ID N° 2214	ID N° 2215	ID N° 2216 Lin0	ID N° 2217	о П	ID N° 2219

unknown Unknown, similar to putative transcription regulator Unknown, conserved hypothetical protein, similar to yoaZ B. subtilis unknown unknown	Unknown, putative secreted protein pseudogene protein pseudogene unknown, putative secreted proteins unknown, similar to unknown proteins Unknown, similar to HsdR type IC restriction subunit Unknown, similar to Specificity determinant HsdS Unknown, similar to bacteriophage integrase Unknown, similar to specificity determinant HsdS Unknown, similar to specificity determinant HsdS	unknown, summar to internation protein unknown, probable cell surface protein Unknown Unknown, probable cell surface protein Unknown, probable cell surface protein Unknown, similar to unknown protein Unknown, internalin like protein (LPXTG motif) unknown, highly similar to ORFA of Listeria seeligeri, (LPXTG motif) unknown, conserved hypothetical protein Unknown,	Unknown, similar to unknown protein unknown, similar to unknown (LPXTG) unknown, internalin like protein (LPXTG) unknown, probable cell surface protein (LPXTG motif) Unknown, similar to ABC transporter, ATP-binding protein (truncated, N-terminal part) unknown
unknov Unkno Unknov unknov unknov	Unkno Unkno Unkno Unkno Unkno Unkno Unkno Unkno	unkno Unknc Unknc Unknc Unknc Unknc unkno unkno	Unkno unkno unkno Unkno
1239.1 1236.1 1216.1 1215.1 1191.1 1188.1	6504.1 6525.1 1171.1 1125.1 1096.1 1088.1 1088.1 1086.1	1012.1 1012.1 1012.1 1007.1 1005.1 1004.1 815.1 805.1 779.1	776.1 652.1 648.1 639.1 589.1
		Lin0553 Lin0554 Lin0558 Lin0559 Lin0560 Lin0661 Lin0665 Lin0665	
2222222	% % % % % % % % % % % % % % % % % % %	SEQ ID N° 2238 SEQ ID N° 2238 SEQ ID N° 2239 SEQ ID N° 2241 SEQ ID N° 2243 SEQ ID N° 2243 SEQ ID N° 2244 SEQ ID N° 2244 SEQ ID N° 2245 SEQ ID N° 2245 SEQ ID N° 2245 SEQ ID N° 2245	

																														4)		
unknown, similar to two-component response regulators	unknown, similar to two-component sensor histidine kinases	Unknown, surface protein (LPXTG motif)	Unknown, similar to unknown protein		Unknown, similar to transcriptional regulator, MerR family	Unknown, similar to transport protein (Truncated, N-terminal part)	Unknown, similar to transport protein (truncated, C-terminal part)	unknown, similar to transposase	unknown	unknown, some similarities to hypothetical proteins	unknown	Unknown, similar to amidases	Unknown, similar to transcription regulator	unknown, hypothetical protein	unknown, similar to ABC transporters, ATP-binding protein homologue	unknown	unknown	unknown (truncated, N-terminal part)	unknown (truncated, C-terminal part)	Unknown, truncated N-terminal part	Unknown (truncated, C-terminal end)	enzym	Unknown, similar to phosphotransferase system enzyme IIC (truncated, C-terminal end)	unknown, similar to heat shock protein HtpG (truncated, C-terminal part)	unknown	unknown, similar to autolysin (amidase)	Unknown	unknown, similar to dolichol phosphate mannose synthase		unknown, similar to hypothetical protein 3 (capsulation locus) of Haemophilus influenzae	nuknown	unknown, similar to galactosamine-containing minor teichoic acid biosynthesis protein GgaA
529.1	528.2	526.1	523.1	522.1	521.1	485.1	484.1	472.1	457.1	455.1	454.1	440.1	395.1	394.1	392.1	391.1	390.1	372.1	371.1	325.1	324.1	302.1	301.1	6518.1	36.1	20.1	17.3	14.4	13.1	12.1	9.1	3.1
Lin0801	Lin0802	Lin0803	Lin0804	Lin0805	Lin0806	Lin0822	Lin0823	Lin0827	Lin0833	Lin0834	Lin0835	Lin0842	Lin0864	Lin0865	Lin0866	Lin0867	Lin0868	Lin0877	Lin0878	Lin0903	Lin0904	Lin0915	Lin0916	Lin0940	Lin1056	Lin1064	Lin1065	Lin1066	Lin1067	Lin1068	Lin1069	Lin1073
D N° 2253	D N°.2254	D N° 2255	D N° 2256	D N° 2257	D N° 2258	D N° 2259	D N° 2260	D N° 2261	D N° 2262	D N° 2263	ID N° 2264	D N° 2265	D N° 2266	ID N° 2267	ID N° 2268	ID N° 2269	ID N° 2270	ID N° 2271	ID N° 2272	ID N° 2273	ID N° 2274	ID N° 2275	ID N° 2276	ID N° 2277	ID N° 2278	ID N° 2279	ID N° 2280	ID N° 2281	ID N° 2282	ID N° 2283	ID N° 2284	ID N° 2285
SEQ I	SEQ I	SEQ I	SEQ I	SEO I	SEQ I	SEOI	SEQ I	SEQ I	SEQ I	SEQ I	SEQ I	SEQ 1	SEO 1	SEO 1	SEO 1	SEQ 1	SEQ 1	SEQ 1	SEQ 1	SEO 1	SEO 1	SEQ 1	SEQ 1	SEQ 1	SEQ 1	SEQ 1	SEO	SEQ 1	SEO	SEQ 1	SEO	SEO

Unknown, similar to B. subtilis TagF protein (probable CDPglycerol glycerophosphotransferase) unknown, similar to teichoic acid biosynthesis protein B precursor	unknown	unknown I Inknown	unknown	unknown	unknown	unknown	unknown	unknown	unknown	unknown, similar to internalin proteins (LPXTG motif)	unknown	unknown	unknown	unknown	Unknown	Unknown, similar to site-specific recombinase for integration and excision [bacterlophage phi-103]	Unknown, similar to unknown protein	Unknown, similar to bacteriophage phi-105 ORF2 protein	Unknown, similar to immunity repressor [bacteriophage phi-105]	Unknown, similar to transcription regulator	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, similar to bacteriophage protein	unknown, some similarities to phage related proteins	unknown, similar to hypothetical protein 44 - Staphylococcus aureus phage phi PVL	unknown	unknown, similarities Staphylococcus aureus prophage phiPV83
2.2	4486.1	4485.1	4483.1	4482.1	4478.1	4477.1	4460.1	4459.1	4309.1	4232.1	4220.1	4219.1	4218.1	4217.1	6513.1	6002.1	6003.1	6005.1	6006.4	6007.4	6189.4	6512.2	6511.1	6188.1	6186.1	6185.5	6658.1	6659.1	6660.1	6661.1
ID N° 2286 I	ID N° 2288	SEQ ID N° 2289 Lin1083 SEQ ID Nº 2260 Tin1084	ID N° 2291	ID N° 2292 I	ID N° 2293		ID N° 2295	ID N° 2296	ID N° 2297	SEQ ID N° 2298 Lin1204	ID N° 2299	ID N° 2300	ID N° 2301	ID N° 2302	ID N° 2303	ID N° 2304	SEQ ID N° 2305 Lin1232	SEQ ID N° 2306 Lin1233	ID N° 2307	SEQ ID N° 2308 Lin1235	SEQ ID N° 2309 Lin1236	SEQ ID N° 2310 Lin1237	SEQ ID N° 2311 Lin1238	SEQ ID N° 2312 Lin1239	SEQ ID N° 2313 Lin1240	SEQ ID N° 2314 Lin1241	SEQ ID N° 2315 Lin1242	SEQ ID N° 2316 Lin1243	SEQ ID N° 2317 Lin1244	SEQ ID N° 2318 Lin1245

																							•									
unknown	unknown	unknown, similar to hypothetical protein, Staphylococcus aureus phage phi PVL	unknown	unknown	Unknown	Unknown	Unknown	unknown, similar to phage intagrase proteins	unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, similar to protein gp66 [Bacteriophage A118]	unknown, similar to probable antirepressor - Bacillus subtilis	phage SPBc2	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, similar to phage protein	Unknown, similar to a B. subtilis PBSX phage protein	Unknown, similar to a B. subtilis PBSX phage protein	Unknown, similar to unknown protein	Unknown, similar to a B. subtilis PBSX phage protein	Unknown, similar to a B. subtilis PBSX phage protein	unknown	Unknown, similar to unknown protein	Unknown, similar to a B. subtilis PBSX phage protein	Unknown, similar to a B. subtilis PBSX phage protein	Unknown, similar to a B. subtilis PBSX phage protein	unknown
6662.1	6663.1	6664.1	6665.1	6666.1	6667.1	6668.1	6669.1	6670.1	6671.1	6040.3	2999.2	2998.1	2997.1	6202.2		5611.4	5609.3	6588.1	5606.1	5605.1	5604.1	5602.1	5600.1	5597.1	5593.1	5590.1	6394.1	5587.1	5586.1	5584.1	5583.1	5580.1
SEQ ID N° 2319 Lin1246	SEQ ID N° 2320 Lin1247	SEQ ID Nº 2321 Lin1248	ID N° 2322	ID N° 2323	ID N° 2324	ID N° 2325	ID N° 2326	ID N° 2327	ID N° 2328	ID N° 2329	ID N° 2330	SEQ ID N° 2331. Lin1258	ID N° 2332 Lin	SEQ ID N° 2333 Lin1260		SEQ ID N° 2334 Lin1261	°Z O	υNΩ	ς Ω	SEQ ID N° 2338 Lin1265	ID N° 2339	ID N° 2340	ů N	ID N° 2342	ID N° 2343	ID N° 2344	ID N° 2345	υ N O	ů Q	2348		ID N° 2350

																							•									
rotein	rotein	protein	C-terminal end)		ge protein								e SPP1	ge A118]						motif)			protein 6	(comGD)								
Introduce cimilar to a B. cubtilic DBCY phage protein	Juknown, similar to a B. subtilis PBSX phage protein	Juknown, similar to a B. subtilis PBSX phage protein	Jnknown, similar to phage protein (truncated, C-terminal end)	Unknown, similar to phage proteins	Jnknown, similar to a B. subtilis PBSX prophage protein	Inknown, similar to a B. subtilis PBSX prophage protein	Jnknown, similar to a B. subtilis PBSX prophage protein	Jnknown, similar to a B. subtilis PBSX prophage protein	Jnknown, similar to a B. subtilis PBSX prophage protein	Jnknown, similar to a B. subtilis PBSX prophage protein	Jnknown, similar to unknown protein						Jnknown, similar to holin	anknown, similar to hypothetical protein - phage SPP	Jnknown, similar to Portein gp28 [Bacteriophage A118]						unknown, internalin like protein (LPXTG	Unknown, weakly similar to B. subtilis comG	operon protein 7 (comGG)	Jnknown, similar to B. subtilis comG operon	Jnknown, similar to comG operon protein 4			
I Intraction	Unknown.	Unknown,	Unknown,	Unknown,	Unknown,	Unknown,	Unknown,	Unknown,	Unknown,	Unknown,	Unknown,	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown,	unknown,	Unknown,	unknown	unknown	unknown	Unknown	Unknown	unknown,	Unknown,	operon pro	Unknown,	Unknown,	Unknown	Unknwon	unknown
1 0235	5577.1	5576.1	6636.1	5575.1	5569.1	5568.1	5567.1	5565.1	5564.1	5561.1	5560.1	5558.1	5556.1	6589.1	5555.1	5553.1	5551.1	5550.1	6590.1	5546.1	5545.1	5543.1	5541.1	6591.1	5484.1	6432.2		2316.2	2318.1	2451.1	2455.1	2456.1
1:-1770	Lin1279	Lin1280	Lin1281	Lin1282	Lin1283	Lin1284	Lin1285	Lin1286	Lin1287	Lin1288	Lin1289	Lin1290	Lin1291	Lin1292	Lin1293	Lin1294	Lin1295	Lin1296	Lin1297	Lin1298	Lin1299	Lin1300	Lin1301	Lin1302	Lin1328	Lin1378	•	Lin1379	_			Lin1452
13 CC 014 CT CT 0	SEC ID Nº 2352	SEQ ID N° 2353	SEQ ID N° 2354	SEQ ID N° 2355	SEQ ID N° 2356	SEQ ID N° 2357	SEQ ID N° 2358	SEQ ID N° 2359	SEQ ID N° 2360	SEQ ID N° 2361	SEQ ID N° 2362	ž O	SEQ ID N° 2364	SEQ ID N° 2365	SEQ ID N° 2366	SEQ ID N° 2367	SEQ ID N° 2368	SEQ ID N° 2369	SEQ ID N° 2370	SEQ ID N° 2371	SEQ ID N° 2372	SEQ ID N° 2373	SEQ ID N° 2374	SEQ ID N° 2375	SEQ ID N° 2376	SEQ ID N° 2377		SEQ ID N° 2378	SEQ ID N° 2379	SEQ ID N° 2380	SEQ ID N° 2381	SEQ ID N° 2382

Unknown, similar to a protein encoded by Th916 Unknown	Unknown, similar to putative iron-sulfur flavoprotein		Unknown, similar to transcriptional regulator (Merk tamily) Unknown, similar to site-specific recombinase tnn X - Clostridium perfingens transposon Tn4451	(N terminal part)	unknown, similar to site-specific recombinase tnpX - Clostridium perfringens transposon Tn4451	Unknown, similar to unknown protein	unknown	Unknown, similar to N-acetylmuramoyl-L-alanine amidase (N-terminal part) and to L-alanoyl-D-	glutamate peptidase (C-terminal part)	Unknown	Unknown similar to holin from bacteriophage	unknown	Unknown	Unknown	Unknown, similar to protein gp22 [Bacteriophage A118]	Unknown .	Unknown	Unknown	Unknown, similar to unknown protein	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, similar to minor capsid protein 1608 - Lactobacillus phage phi-gle	Unknown	unknown	unknown	unknown, weakly similar to hypothetical protein of bacteriophage Felix 01	unknown
2777.1 2778.1	2779.1	2781.1	2783.1	1.0077	2788.1	2923.1	2924.1	2934.1		6597.1	6598.1	2937.1	2939.1	2940.1	6599.1	2941.1	2942.1	2943.1	2944.2	2945.2	2946.2	2947.1	2949.1	2950.1	2958.1	2959.1	2961.1	2964.1	2966.1	2967.1
SEQ ID N° 2383 Lin1618 SEQ ID N° 2384 Lin1619	ID N° 2385	ID N° 2386	SEQ ID N° 2387 Lin1622	10 IN 2300	ID N° 2389	ID N° 2390	ID N° 2391	2392		SEQ ID N° 2393 Lin1701	ID N° 2394	ID N° 2395	ID N° 2396	SEQ ID N° 2397 Lin1705	ID N° 2398	ID N° 2399	ID N° 2400	ID N° 2401	ID N° 2402	ID N° 2403	ID N° 2404	ID N° 2405	ID N° 2406	ID N° 2407	ID N° 2408	ID N° 2409	ID N° 2410	ID N° 2411	ID N° 2412	SEQ ID N° 2413 Lin1721

	•			•	. 7
unknown unknown unknown unknown, similar to hypothetical proteins	unknown unknown, similar to hypothetical proteins Unknown unknown, some similarities to plasmid-related proteins unknown, some similarities to conserved hypothetical proteins unknown, some similarities to phage related proteins	unknown, weakly similar to phage related proteins unknown Unknown Unknown unknown, weakly similar to methyltransferases	Unknown, similar to a putative antirepressor [Bacteriophage SPBc2] unknown, similar to protein gp66 of Bacteriophage A118 unknown, similar to hypothetical protein of Lactobacillus phage phi-gle unknown	unknown, similar to pnage intagrase proteins unknown Unknown unknown unknown	unknown, similar to hypothetical protein, Staphylococcus aureus pnage pni PVL unknown was aureus bhage phi PVL
unknown unknown unknown unknown	unknown unknown, Unknown unknown, unknown,	unknown, unknown Unknown Unknown	Unknown unknown unknown unknown	unknown, unknown unknown Unknown unknown	unknown unknown unknown unknown unknown
2968.1 2969.1 2970.1 2973.1 2975.1	2978.1 2978.1 6600.1 2981.1 2982.1	2987.1 2988.1 2989.1 6601.1 2993.1	2995.3 6045.4 6043.1 6042.1	6035.1 6032.1 6574.1 6030.1 6029.1	6028.1 6027.1 6026.1 6025.1 6021.1
Lin1722 Lin1723 Lin1724 Lin1725 Lin1726	Lin1728 Lin1729 Lin1739 Lin1731 Lin1731				Lin1749 Lin1750 Lin1751 Lin1752 Lin1753 Lin1753
22222 22222	SEQ ID N° 2419 SEQ ID N° 2420 SEQ ID N° 2421 SEQ ID N° 2422 SEQ ID N° 2423	2222 2222	:	22222 22222 22222	SEQ ID N° 2441 SEQ ID N° 2442 SEQ ID N° 2444 SEQ ID N° 2444 SEQ ID N° 2445 SEQ ID N° 2445 SEQ ID N° 2445

unknown, some similarities to phage related proteins unknown, similar to hypothetical protein of Staphylococcus aureus phage phi PVL unknown Unknown unknown	Unknown, similar to protein gp43 [Bacterlophage A118] Unknown, similar to transcription regulator Unknown, similar to immunity repressor protein - Bacillus phage phi-105 Unknown, similar to ORF2 [bacterlophage phi-105] Unknown, Listeria prophage protein Unknown, similar to integrase	unknown, similar to Antigen C unknown, similar to Antigen C unknown, similar to unknown proteins Unknown, similar to excinuclease ABC subunit A) (truncated, C-terminal end) Unknown, similar to excinuclease ABC subunit A unknown, similar to putative AraC-type regulators Unknown, similar to putative NAD(P)H oxidoreductase Unknown, similar to unknown protein	unknown Unknown, hypothetical CDS unknown, similar to p60-related proteins Unknown, probable cell surface protein (LPXTG motif) Unknown, similar to O6-methylguanine-DNA methyltransferase Unknown, similar to competence transcription factor ComK, N terminal part Unknown, similar to AbiD phage protein	Unknown, similar to N-acetylmuramoyl-L-alanine amidase (N-terminal part) and to L-alanoyl-L-glutamate peptidase (C-terminal part) unknown, similar to phage related proteins Unknown Unknown Unknown Unknown Unknown Unknown
6018.1 6016.1 6015.1 6575.1	6009.4 6291.1 5937.2 5935.2 5934.1	5926.1 5313.1 5315.1 5317.1 5319.1 4696.1	4817.1 4896.2 5275.3 6700.1 3752.1 5982.1 4069.2	4066.1 4065.1 4062.1 6565.1 6199.6 6046.2
2447 1 2448 1 2449 1 2450 1 2451 1	% % % % % % 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9	2458 2458 2459 2460 2461 2463 2463	ID N° 2465 ID N° 2466 ID N° 2467 ID N° 2469 ID N° 2470 ID N° 2471 ID N° 2471	SEQ ID N° 2473 Lin2374 SEQ ID N° 2474 Lin2375 SEQ ID N° 2475 Lin2376 SEQ ID N° 2476 Lin2377 SEQ ID N° 2477 Lin2378 SEQ ID N° 2477 Lin2378

 50.1 Unknown, similar to protein gp19 [Bacteriophage A118] 51.1 Unknown, similar to protein R372 - Lactobacillus phage phi-gle 52.1 Unknown, similar to gp17 [Bacteriophage A118] 59.1 unknown, similar to hypothetical protein [Lactobacillus casei bacteriophage A2] 53.1 Unknown 					90.1 unknown, hypotherical gene 90.1 unknown, similar to Lactococcus lactis prophage pi3 protein 45 69.1 Unknown 93.1 unknown, similar to single-stranded DNA-binding protein		198.1 Unknown 195.1 unknown, similar to intrgase proteins 11.2 unknown, similar to phage related proteins 13.1 unknown
6050.1 6051.1 6052.1 6059.1 6063.1	6066.1 6068.1 6070.1	6071.1 6572.1 6075.1	6078.1 6081.1 6081.1	6085.1 6086.1 6086.1 6087.1	6090.1 6092.1 6569.1 6093.1	6096.1 6099.1 6101.1 6502.1	6698.1 3995.1 6131.2 6132.1
SEQ ID N° 2479 Lin2380 SEQ ID N° 2480 Lin2381 SEQ ID N° 2481 Lin2382 SEQ ID N° 2482 Lin2383 SEQ ID N° 2482 Lin2383	ID N° 2484 ID N° 2485 ID N° 2486	ID N° 2487 ID N° 2488 ID N° 2489	O ID N° 2490 O ID N° 2491 O ID N° 2492 D N° 2492	ID N° 2493 ID N° 2494 ID N° 2496 ID N° 2496	ID N° 2497 ID N° 2499 ID N° 2500 ID N° 2500 ID N° 2501	ID N° 2502 I ID N° 2503 I ID N° 2504 I ID N° 2505 I ID N° 2506 I	SEQ ID N° 2507 Lin2408 SEQ ID N° 2508 Lin2409 SEQ ID N° 2509 Lin2410 SEQ ID N° 2510 Lin2411

unknown, highly similar to gp49 [Bacteriophage A118] unknown, highly similar to putative recombinase [Bacteriophage A118]	gp47 [Bacteriophage A118]	Unknown	Unknown, similar to anti-repressor		Unknwon, similar to Bacteriophage A118 protein gp40	Unknwon	Unknown, similar to Bacteriophage A118 putative repressor protein	Unknown, similar to Bacteriophage A118 protein gp34	unknown	Unknown, similar to 6-phospho-beta-glucosidase	Unknown, similar to transcription antiterminator BglG family	Unknown, similar to unknown proteins	Unknown, similar to PTS system, cellobiose-specific enzyme IIA component	Unknown, similar to PTS system, cellobiose-specific enzyme IIB component	Unknown, similar to PTS system, cellobiose-specific enzyme IIC component	Unknown, similar to unknown proteins	unknown, hypothetical protein	Unknown, similar to internalin proteins	Unknown, similar to unknown protein	Unknown, similar to unknown protein	Unknown, similar to N-acetylmuramoyl-L-alanine amidase (N-terminal part) and to L-alanoyl-D-	glutamate peptidase (C-terminal part)	Unknown	Unknown, similar to protein gp20 [Bacteriophage A118]	Unknown, similar to endopeptidase [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to Orf53 [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to tail protein [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to Lactococcus lactis prophage pi2 protein 41	Unknown, similar to Orf51 [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to Orf50 [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to Orf49 [bacteriophage bIL285]
6135.1 3387.3	5720.2	6697.1	5715.1	6620.2	5710.1	5709.1	5708.1	5706.1	5704.1	5645.1	5644.1	5643.1	. 5642.1	5640.1	5638.1	5052.1	5039.1	4955.1	6688.1	4067.2	6704.1		4061.3	4060.1	4057.1	4054.1	4052.1	6564.1	4047.1	4046.1	4044.1
Lin2412 Lin2413	Lin2414	Lin2415	Lin2418	Lin2419	Lin2420	Lin2421	Lin2422	Lin2423	Lin2425	Lin2454	Lin2455	Lin2456	Lin2457	Lin2458	Lin2459	Lin2487	Lin2494	Lin2537	Lin2561	Lin2562	Lin2563		Lin2564	Lin2565	Lin2566	Lin2567	Lin2568	Lin2569	Lin2570	Lin2571	Lin2572
SEQ ID N° 2511 SEQ ID N° 2512	υNΩ	SEQ ID N° 2514	Ω	В	° И	N QI	ς NΩ	υ N O	П	° М П	υ N OI	SEQ ID N° 2524	SEQ ID N° 2525	υ N O	SEQ ID N° 2527	NOI		SEQ ID N° 2530	SEQ ID N° 2531	SEQ ID N° 2532	SEQ ID N° 2533		SEQ ID N° 2534	SEQ ID N° 2535	SEQ ID N° 2536	SEQ ID N° 2537	NO	SEQ ID N° 2539	SEQ ID N° 2540	SEQ ID N° 2541	SEQ ID N° 2542

Unknown, similar to Orf48 [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to Orf47 [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to Orf46 [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to capsid protein [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to protease [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to portal protein [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to terminase [bacteriophage bIL285]	Unknown, similar to bacteriophage protein	Unknown, similar to bacteriophage protein	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, similar to bacteriophage protein	Unknown, similar to bacteriophage protein	Unknown, similar to bacteriophage protein	Unknown, similar to DEAH-family helicase	Unknown, similar to bacteriophage protein	Unknown, similar to bacteriophage protein	Unknown	Hypothetical gene	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	unknown	Unknown, similar to bacteriophage integrase	Unknown, similar to phage protein	unknown	unknown	Unknown
4042.1	4041.1	4040.1	4039.1	4037.1	4036.1	4033.1	4030.1	4028.1	4026.1	4023.1	4022.1	4021.1.	4020.1	4019.1	4016.1	4015.1	4013.1	4012.1	6696.1	4008.1	4006.1	4005.1	4003.1	4001.1	6559.1	3998.1	3996.2	6130.2	3994.2	3993.1	3990.1	6557.1
Lin2573	Lin2574	Lin2575	Lin2576	Lin2577	Lin2578	Lin2579	Lin2580	Lin2581	Lin2582	Lin2583	Lin2584	Lin2585	Lin2586	Lin2587	Lin2588	Lin2589	Lin2590	Lin2591	Lin2592	Lin2593	Lin2594	Lin2595	Lin2596	Lin2597	Lin2598	Lin2599	Lin2600	Lin2601	Lin2602	Lin2603	Lin2604	Lin2605
SEO ID N° 2543	SEQ ID N° 2544	П	SEQ ID N° 2546	SEQ ID N° 2547	SEQ ID N° 2548	SEQ ID N° 2549	SEQ.ID N° 2550	SEQ ID N° 2551		SEQ ID N° 2553	SEQ ID N° 2554	SEQ ID N° 2555	SEQ ID N° 2556	SEQ ID N° 2557	SEQ ID N° 2558	SEQ ID N° 2559	SEQ ID N° 2560	Д	SEQ ID N° 2562	SEQ ID N° 2563	SEQ ID N° 2564	\Box	SEQ ID N° 2566		SEQ ID N° 2568	SEQ ID N° 2569	SEQ ID N° 2570	SEQ ID N° 2571	SEQ ID N° 2572	SEQ ID N° 2573	SEQ ID N° 2574	SEQ ID N° 2575

																	_				tis]				
	[Bacteriophage A118]	phage A118			comFC											ated, C-terminal end)	(truncated, N-terminal end)				nechanism [Lactococcus lact		•	N-terminal end)	N-terminal end)
	Unknown, similar to a putative repressor protein [Bacteriophage A118]	Unknwon, similar to protein gp35 from Bacteriophage A118		unknown, similar to integrases	unknown, similar to late competence protein		lase	Unknwon, conserved hypothetical protein	unknown, internalin-like protein (LPXTG motif)						unknown, similar to hypothetical proteins	Unknown, similar to hydrolase (esterase) (truncated, C-terminal end)	Unknown, similar to hydrolase (esterase)			Unknown, similar to unknown protein	unknown, similar to abortive phage resistance mechanism [Lactococcus lactis]	-		Unknown, similar to efflux proteins (truncated, N-terminal end)	Interesting similar to offline proteins (transported N-terminal end)
Unknown	Unknown, simi	Unknwon, simi	Unknown	unknown, simil	unknown, simil	Unknown	autolysin, amidase	Unknwon, cons	unknown, inter	Unknown	Unknown	unknown	Unknown	unknown	unknown, simi	Unknown, sim	Unknown, sim	unknown	unknown	Unknown, sim	unknown, simi	unknown	unknown	Unknown, sim	Timbourn cim
6556.1	3989.1	3988.1	3987.1	3985.1	3889.1	3815.1	5735.1	5767.1	5773.1	6183.3	6181.1	1716.1	1717.1	1718.1	1720.1	6550.1	1892.1	1935.1	2102.1	6547.1	2142.1	2143.1	2151.1	2180.1	1 001 0
Lin2606	Lin2607	Lin2608	Lin2609	Lin2610	Lin2656	Lin2693	Lin2703	Lin2723	Lin2724	Lin2735	Lin2736	Lin2741	Lin2742	Lin2743	Lin2744	Lin2824	Lin2825	Lin2839	Lin2918	Lin2921	Lin2940	Lin2941	Lin2945		
SEQ ID N° 2576	SEQ ID N° 2577	SEQ ID N° 2578	SEQ ID N° 2579	SEQ ID N° 2580	SEQ ID N° 2581	SEQ ID N° 2582	SEQ ID N° 2583	SEQ ID N° 2584	SEQ ID N° 2585	SEQ ID N° 2586	SEQ ID N° 2587	SEQ ID N° 2588	SEQ ID N° 2589	SEQ ID N° 2590	SEQ ID N° 2591	SEO ID N° 2592	SEQ ID N° 2593	SEQ ID N° 2594	SEQ ID N° 2595	SEQ ID N° 2596	SEQ ID N° 2597	SEQ ID N° 2598	SEQ ID N° 2599	SEQ ID N° 2600	1020 014 (71 (77)

5

TABLEAU VII: Légendes

SEQ ID Nos. 2602 - 2871 : séquences nucléotidiques des 270 gènes spécifiques de Listeria monocytogenes EGDe ; avec en première colonne l'identifiant SEQ ID, en seconde colonne le nom du gène, en troisième colonne le numéro d'IPF (N° identifiant « Institut Pasteur » permettant de corréler la séquence avec les séquences du tableau V) et en dernière colonne l'annotation correspondante.

Fonction	Unknown, similar to Bacillus anthracis CapA protein (polyglutamate capsule biosynthesis) Unknown, similar to omithine carbamoyltransferase Unknown, similar to amino acid transporter Unknown, conserved hypothetical protein Unknown, similar to carbamate kinase	Unknown, conserved hypothetical protein Unknown, conserved hypothetical protein, hypothetical regulator Unknown, similar to toxin components Unknown, similar to dinitrogenase reductase ADP-ribosylation system unknown	unknown unknown Unknown Unknwon Unknown, similar to transcription regulator (merR family) Unknwon Unknown, similar to lipase Unknown	Unknwon, hypothetical protein
Ħ				5 5
IPFID	587.1 611.1 613.1 614.1 615.1	616.1 617.1 2161.2 395.2 392.3	390.3 389.1 4251.1 388.1 387.1 377.1 377.1 375.1 375.1 345.1 338.1 2401.1 2395.1 2397.1	4246.1
Nom	Imo0017 Imo0036 Imo0037 Imo0038	Imo0040 Imo0041 Imo0066 Imo0067 Imo0069	Imo0070 Imo0071 Imo0072 Imo0073 Imo0074 Imo0080 Imo0081 Imo0081 Imo0106 Imo0140 Imo0141 Imo0143 Imo0143 Imo0144	_
TABLEAU VII SEQ ID	SEQ ID N° 2602 SEQ ID N° 2603 SEQ ID N° 2604 SEQ ID N° 2605 SEQ ID N° 2605	999999	SEQ ID N° 2613 SEQ ID N° 2614 SEQ ID N° 2614 SEQ ID N° 2615 SEQ ID N° 2616 SEQ ID N° 2617 SEQ ID N° 2619 SEQ ID N° 2620 SEQ ID N° 2620 SEQ ID N° 2621 SEQ ID N° 2622 SEQ ID N° 2622 SEQ ID N° 2623 SEQ ID N° 2623 SEQ ID N° 2624 SEQ ID N° 2625	گ Ω

SEQ ID N° 2632 Im00147 2395.1 Unknwon SEQ ID N° 2633 Im00148 2394.1 unknown SEQ ID N° 2634 Im00149 2392.1 unknwon SEQ ID N° 2635 Im00150 2392.1 Unknwon, similar to internalin proteins, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif) SEQ ID N° 2636 Im00173 970.1 Unknwon, similar to transposase C-terminal part SEQ ID N° 2640 Im00174 970.1 Unknwon, similar to transposase C-terminal part SEQ ID N° 2640 Im00173 965.1 Unknwon, similar to transposase (N-terminal part) SEQ ID N° 2640 Im00174 948.1 Inknwon, similar to transposase (N-terminal part) SEQ ID N° 2641 ptA 1447.1 Isseniolysin positive regulatory protein SEQ ID N° 2642 mpl 1444.1 Isseniolysin operator SEQ ID N° 2644 mpl 1444.1 Instractolysin operator SEQ ID N° 2646 ptB 1444.1 Intractor SEQ ID N°														•																				
ID N° 2632 Imo0147 ID N° 2633 Imo0148 ID N° 2634 Imo0149 ID N° 2635 Imo0150 ID N° 2636 Imo0171 ID N° 2637 Imo0171 ID N° 2639 Imo0172 ID N° 2640 Imo0174 ID N° 2640 Imo0174 ID N° 2641 prfA ID N° 2642 plcA ID N° 2644 mpl ID N° 2644 mpl ID N° 2644 mpl ID N° 2644 imo0265 ID N° 2644 imo0255 ID N° 2648 Imo0253 ID N° 2649 Imo0257 ID N° 2650 Imo0257 ID N° 2651 Imo0257 ID N° 2654 iniH ID N° 2655 iniE ID N° 2656 Imo0310 ID N° 2656 Imo0310 ID N° 2660 Imo0313 ID N° 2660 Imo0313 ID N° 2660 Imo0330 ID N° 2660 Imo0330 ID N° 2661 Imo0330 ID N° 2661 Imo0330 ID N° 2661 Imo0330	,	Unknwon	unknown		unknwon	Unknwon	Unknwon, similar to internalin proteins, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif)	Unknown, similar to transposase C-terminal part	Unknown, similar to transposase (N-terminal part)	Unknown, similar to transposase	listeriolysin positive regulatory protein	phosphatidylinositol-specific phospholipase c	listeriolysin O precursor	Zinc metalloproteinase precursor	actin-assembly inducing protein precursor	phospholipase C	Unknwon	Unknown, similar to repressor (penicilinase repressor)	Unknown, similar to penicillinase antirepressor	Unknown	Unknown, similar to unknown protein	Unknown, similar to unknown protein	internalin G	internalin H	internalin E	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, similar to unknown proteins	Unknown, conserved hypothetical protein	Unknown, similar to surface protein (peptidoglycan bound, LPXTG motit)	Unknown, similar to transposase	Unknown, similar to transposase	Unknown
D N° 2633 D N° 2633 D N° 2634 D N° 2636 D D N° 2645 D D N° 2655 D D N° 2655		2395.1	2394.1	2393.1	2392.1	2391.1	973.1	970.1	969.1	968.1	1447.1	1446.1	1445.1	1444.1	1442.1	1439.1	1438.1	3976.4	4262.2	1859.2	1858.1	1856.2	1842.1	1840.1	1838.1	2474.1	3811.3	2336.3	2335.2	2334.1	2323.1	3934.1	3750.2	3754.2
D N° 2633 D N° 2634 D N° 2634 D N° 2636 D D N° 2645 D D N° 2645 D D N° 2646 D D N° 2656 D D N° 2655 D D N° 2665 D		lmo0147	lmo0148	lmo0149	lmo0150	lmo0151	Imo0171	lmo0172	Imo0173	lmo0174	prfA	plcA	hly	mpl	actA	plcB	Imo0206	lmo0252	Imo0253	lmo0254	lmo0255	lmo0257	inlG	Hlui	inlE	Imo0304	lmo0310	lmo0311						
		ς Ω	SEQ ID N° 2633	NOI	° М	°Х О	N QI	N Q	å O						ID N° 2645	ID N° 2646	ID N° 2647	ID N° 2648	8			B	8				N QI	s N O	Ð		8	SEQ ID N° 2662	SEQ ID N° 2663	SEO ID N° 2664

Unknown, similar to internalin proteins, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif) unknown	Unknown	Unknown Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, similar to internalin, peptidoglycan bound protein (LPxTG motit)	Unknown, similar to unknown protein	Internalin A	Internalin B	unknown	Unknown	Unknown, conserved hypothetical protein	Unknown, similar to transcription regulator	Unknown, similar to penicillin acylase and to conjugated bile acid hydrolase	Unknown, similar to glutamate decarboxylase	Unknown, similar to amino acid antiporter	Unknown, similar to transcription regulator (VirR from Streptococcus pyogenes)	Unknown, putative membrane associated lipoprotein	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, weakly similar to transposase	Hypothetical orf	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown	Unknown, weakly similar to site-specific DNA-methyltransferase	Unknown
2137.2 2138.1	2142.1	4097.1 2050.1	2049.3	1115.3	1114.1	1074.1	1572.1	1549.1	1547.1	1538.1	1625.2	1631.1	1632.1	1634.1	1635.1	1636.1	1655.1	1656.1	1658.1	1659.3	1660.3	3853.2	3953.1	3905.2	3954.2	4040.1	3337.3	3336.3	3335.2
% % % 9 0 0	7007	SEQ ID N° 2669 Imo0340 SEQ ID N° 2670 Imo0378	ID N° 2671	ID N° 2672	ID N° 2673	ID N° 2674	° Х П	ID N° 2676	SEQ ID N° 2677 in B	ID N° 2678	SEQ ID N° 2679 Imo0440	SEQ ID N° 2680 1mo0444	ID N° 2681	SEQ ID N° 2682 1mo0446	SEQ ID N° 2683 Imo0447	SEQ ID N° 2684 1mo0448	SEQ ID N° 2685 1mo0459	SEQ ID N° 2686 Imo0460	SEQ ID N° 2687 Imo0461	ID N° 2688	SEQ ID N° 2689 1mo0463	SEQ ID N° 2690 1mo0464		SEQ ID N° 2692 1mo0466	SEQ ID.N° 2693 1mo0467	SEQ ID N° 2694 1mo0468	SEQ ID N° 2695 1mo0469	° И	SEQ ID N° 2697 1mo0471

W O 02/20071		101/11/02/02
	Unknown, similar to acylase Unknown, similar to acylase Unknown, similar to sugar transferase Unknown, similar to transcription antiterminator BglG family Unknown, similar to PTS system, fructose-specific IIA component Unknown, similar to PTS system, fructose-specific IIB component Unknown Hypothetical CDS Unknown Unknown, similar to transcription regulator Unknown, similar to transcriptional regulator Unknown, similar to transcriptional regulator (LacI family) Unknown, similar to ribose 5-phosphate isomerase Unknown, similar to ribose 5-phosphate isomerase Unknown	
3334.1 3332.1 3332.1 3331.1 3384.1 3285.1 3285.1	^	
SEQ ID N° 2698 Imo0472 SEQ ID N° 2699 Imo0473 SEQ ID N° 2700 Imo0474 SEQ ID N° 2701 Imo0475 SEQ ID N° 2702 Imo0476 SEQ ID N° 2703 Imo0477 SEQ ID N° 2704 Imo0477 SEQ ID N° 2705 Imo0479 SEQ ID N° 2706 Imo0479 SEQ ID N° 2706 Imo0479	D N° 2707 D N° 2709 D N° 2709 D N° 2709 D N° 2710 D N° 2711 D N° 2713 D N° 2714 D N° 2715 D N° 2718 D N° 2719 D N° 2719 D N° 2720 N° 2	ID N° 2723 ID N° 2723 ID N° 2724 ID N° 2726 ID N° 2726 ID N° 2727 ID N° 2729 ID N° 2729

3 motif)			-		zyme IIABC		(92	
unknown, similar to transcription regulator Crp/Fnr family Unknown, weakly similar to a bile acid 7-alpha dehydratase Unknown Unknown, similar to internalin, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif) Unknown	unknown Unknown, similar to transport protein unknown, similar to transposases unknown, similar to transposases Unknown, similar to transposases	unknown Unknown, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif) unknown, highly similar to hexose phosphate transport protein Unknown, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif)	Unknown unknown, similar to sugar transferase Unknown	unknown, similar to transcriptional regulator, LacI family unknown, similar to hypothetical proteins unknown, similar to transketolase	unknown, similar to transketorase unknown, similar to glycerol kinase unknown, similar to phosphotransferase system (PTS) beta-glucoside-specific enzyme IIABC unknown,	unknown, similar to transcription response regulator Unknown, similar to two-component sensor histidine kinase unknown, similar to ABC transporters (permease protein)	unknown, similar to ABC transporter (ATP binding protein) unknown, similar to autolysin (EC 3.5.1.28) (N-acetylmuramoyl-L-alanine amidase) unknown, similar to teichoic acid biosynthesis protein B	unknown, similar to B. subtilis YfhO protein unknown, similar to B. subtilis minor teichoic acids biosynthesis protein GgaB Unknown, similar to glucose-1-phosphate thymidyl transferase
1154.1 1153.2 1123.1 3477.1 3469.2	3929.1 1261.1 1259.1 1258.1 1250.1	1249.1 1248.1 1243.1 1235.1	1624.2 1586.1 1580.1	3538.3 1398.3 1396.1	1392.1 1392.1 1391.1 1390.1	1359.1 1358.1 1357.1	1354.1 3609.1 3612.1	3614.3 2597.3 2598.3
Imo0753 Imo0754 Imo0780 Imo0801 Imo0804	Imo0805 Imo0826 Imo0827 Imo0828 Imo0833	Imo0834 Imo0835 uhpT Imo0842	Imo0904 Imo0933 Imo0940	Imo 1030 Imo 1031 Imo 1032	mo1033 lmo1034 lmo1035 lmo1036	lmo1060 lmo1061 lmo1062	lmo 1063 lmo 1076 lmo 1077	lmo1079 lmo1080 lmo1081
SEQ ID N° 2731 SEQ ID N° 2732 SEQ ID N° 2733 SEQ ID N° 2734 SEQ ID N° 2734		žžžž	EQ ID N° 2745 EQ ID N° 2746 EQ ID N° 2747	222	EQ ID N° 2/51 EQ ID N° 2/52 EQ ID N° 2/53 EQ ID N° 2/53		2 2 2 9 9 9	2 2 2 2 2 2

													tein																			
Unknown, similar to dTDP-sugar epimerase	Unknown, similar to dTDP-D-glucose 4,6-dehydratase	unknown, similar to DTDP-L-rhamnose synthetase	unknown, similar to teichoic acid biosynthesis protein B	unknown, similar to glycosyltransferases	unknown, similar to glysosyltransferases	unknown, similar to integrases	unknown, highly similar to TN916 ORF8	unknown, similar to a protein encoded by Tn916	cadmium resistance protein	Unknown, similar to lipoprotein signal peptidase	unknown, similar to cadmium efflux system accessory proteins	unknown, highly similar to TN916 ORF13	unknown, highly similar to TN916 ORF14 and to L. monocytogenes P60 protein	unknown, highly similar to TN916 ORF15	unknown, highly similar to TN916 ORF16	unknown, highly similar to TN916 ORF17	unknown, highly similar to TN916 ORF18	unknown, highly similar to TN916 ORF19	unknown, similar to unknown proteins	unknown, highly similar to TN916 ORF20	unknown, highly similar to TN916 ORF21	unknown, highly similar to TN916 ORF22	unknown, highly similar to TN916 ORF23	unknown, similar to fibrinogen-binding protein (LPXTG motif)	unknown, similar to regulatory proteins	unknown	unknown	unknown, similar to methylases	unknown	unknown	unknown	unknown, similar to B. subtilis YjcS protein
2599.1	2600.1	2601.1	2602.1	2608.1	2609.1	2618.1	4147.1	2619.1	2621.4	3973.2	3024.1	3023.1	3022.1	3020.1	3018.1	3017.1	3016.1	4148.1	3014.1	3013.1	3012.1	3011.1	3010.1	3009.3	4267.1	4268.1	4149.2	247.3	246.1	245.1	241.2	232.1
lmo 1082	lmo1083	lmo1084	lmo1085	lmo1090	lmo1091	lmo1097	lmo1098	lmo1099	cadA	Imo1101	lmo1102	lmo1103	lmo1104	Imo1105	lmo1106	Imol 107	lmo1108	lmo1109	lmo1110	lmo1111	lmo1112	Imo1113	Imo1114	lmo1115	Imo1116	lmo1117	lmo1118	lmo1119	lmo1120	lmo1121	lmo1125	lmo1133
	ID N° 2765	ID N° 2766	ID N° 2767	ID N° 2768	ID N° 2769	ID N° 2770	ID N° 2771	ID N° 2772	ID N° 2773	ID N° 2774	ID N° 2775	° П	ID N° 2777	ID N° 2778	ID N° 2779	ID N° 2780	ID N° 2781	° И	° М П	ID N		ID N° 2786	ID N° 2787	SEQ ID N° 2788	NON	S ID N	SEQ ID N° 2791	O O	ž O	010	ID N° 2795	O ID N° 2796

	• .	
unknown, similar to regulatory proteins unknown unknown unknown unknown unknown, similar to transcriptional regulator Unknown, similar to internalin proteins, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif) unknown, Unknown, similar to putative peptidoglycan acetylation protein Unknown, similar to butative peptidoglycan acetylation protein Unknown, similar to E. coli LytB protein Unknown, similar to oxidoreductase Unknown, similar to transcriptional regulator (MerR family)	unknown unknown unknown unknown unknown unknown unknown unknown internalin C unknown, similar to creatinine amidohydrolases Unknown, similar to putative phosphotriesterase related proteins Unknown, similar to pentitol PTS system enzyme II C component Unknown, similar to pentitol PTS system enzyme II B component	Unknown, similar to PTS system enzyme II A component Unknown, similar to transcription regulators, (GntR family) Unknown, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif) Unknown, putative cell surface protein, similar to internalin proteins Unknown, similar to conjugated bile acid hydrolase Unknown, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif). Unknown Unknown
231.1 230.1 223.1 156.1 2296.1 4152.2 1974.3 1997.1 1778.1 1814.1 1827.1 2928.1	2130.1 3728.1 3681.2 3418.2 3463.2 3779.3 2521.1 2522.1 2522.1 2523.1 2524.1	2527.1 2528.1 2504.1 2503.1 3512.1 3691.2 4359.1
D N° 2797 D N° 2799 D N° 2801 D N° 2801 D N° 2805 D N° 2805 D N° 2805 D N° 2805 D N° 2806 D N° 2806	2812 2813 2813 2814 2814 2815 2816 5817 6817 6818 6819	SEQ ID N° 2822 Imo1973 SEQ ID N° 2823 Imo1974 SEQ ID N° 2824 Imo2026 SEQ ID N° 2825 Imo2027 SEQ ID N° 2826 Imo2067 SEQ ID N° 2827 Imo2085 SEQ ID N° 2828 Imo2093 SEQ ID N° 2829 Imo2143
•	•	

Unknown, similar to transcription regulator GntR family Unknown Unknown Unknown, similar to unknown protein	Unknown, hypothetical CDS Hypothetical protein	Unknown, conserved hypothetical protein Unknown	Unknown, similar to repressor protein Unknown	Unknown	unknown	Unknown, similar to internallin proteins Unknwon, peptidoglycan anchored protein (LPXTG motif)	Unknown	Unknown, similar to unknown proteins Unknown	Unknown, weakly similar to transcription regulator	unknown	Unknown, similar to PTS system, fructose-specific IIABC component	Unknown, weakly similar to sugar hydrolase	Unknown, similar to Sucrose phosphorylase	Unknown, conserved hypotherical protein Unknown, similar to beta-elucosidase	Unknown, similar to beta-glucoside-specific enzyme IIABC	Unknwon, similar to transcription antiterminator	Unknown	Unknown, similar to cellobiose PTS enzyme IIA	Unknown, similar to beta-glucosidase Unknown, similar to PTS, cellobiose-specific IIB component	The state of the s
857.1 842.1 3539.1 4342.1	2761.1	906.1 4226.1 881.1	4227.1	879.1	2215.1	757.1 3700.2	1759.1	1760.1 49.1	51.1	80.1	272.1	273.1	274.1	710.1	711.2	712.2	716.1	721.1	723.1	:
Imo2144 sepA Imo2197 Imo2228	lmo2257 lmo2364	Imo2387 Imo2395	Imo2408 Imo2409	lmo2410 lmo2420	lmo2443	Imo2470 Imo2576	lmo2594	Imo2595 Imo2671	Imo2672	lmo2686	Imo2733	lmo2734	lmo2735	1m02731	lmo2772	Imo2773	lmo2776	1mo2780	Imo2781 Imo2782	10110111
SEQ ID N° 2830 SEQ ID N° 2831 SEQ ID N° 2832 SEQ ID N° 2833	D N° 2834 D N° 2835	SEQ ID N° 2836 SEQ ID N° 2837 SEO ID N° 2838	SEQ ID N° 2839 SEO ID N° 2840		SEQ ID N° 2843	SEQ ID N° 2844 SEQ ID N° 2845	SEQ ID N° 2846	SEQ ID N° 2847 SEO ID N° 2848	SEQ ID N° 2849	SEQ ID N° 2850	SEQ ID N° 2852 SEQ ID N° 2852	SEQ ID N° 2853	9	SEQ ID N° 2855	SEQ ID N° 2857	SEQ ID N° 2858	s Z Q	SEQ ID N° 2860	SEQ ID N° 2861 SEQ ID N° 2862	מבעל זון ביי אוני

SEQ ID N° 2863	lmo2783	725.1	Unknown, similar to cellobiose phosphotransferase system enzyme IIC
SEQ ID N. 2864	Imo2/84	1.07/	Onknown, similar to inchenan operon transcription antitenninator inch
SEQ ID N° 2865	bvrC	728.1	Unknown
SEQ ID N° 2866	bvrB	730.1	beta-glucoside-specific phosphotransferase enzyme II ABC component
SEQ ID N° 2867	bvrA	731.2	transcription antiterminator
SEQ ID N° 2868	lmo2807	3431.2	Unknown, hypothetical secreted protein
SEQ ID N° 2869	lmo2809	1067.2	Unknown, hypothetical secreted protein
SEQ ID N° 2870	lmo2821	1050.1	Unknown, similar to internalin, Unknown, putative peptidoglycan bound protein (LPXTG motif)
SEO ID Nº 2871	lmo2841	1206.1	unknown, weakly similar to sucrose phosphorylase

TABLEAU VIII: Légendes

SEQ ID Nos. 2872 - 3891 : séquences de 1020 Contigs issus de l'assemblage de 13919 séquences de *Listeria monocytogenes* 4b.

Dans ces séquences, les bases indéterminées sont marquées par un "N". Certains de ces contigs contiennent les 974 anciens contigs de Lm4b SEQ ID Nos. 1068 à 2041; avec en première colonne l'identifiant SEQ ID, en seconde colonne le numéro de contig et le ou les numéros des séquences SEQ ID Nos. 1068 à 2041 correspondantes du tableau V.

TABLEAU VIII

10

5

SEQ ID N° 2872	Listeria monocytogenes 4b Contig1
SEQ ID N° 2873	Listeria monocytogenes 4b Contig2
SEQ ID N° 2874	Listeria monocytogenes 4b Contig3
SEQ ID N° 2875	Listeria monocytogenes 4b Contig4
SEQ ID N° 2876	Listeria monocytogenes 4b Contig5
	Corresponding to the former SEQ ID no 1069
SEQ ID N° 2877	Listeria monocytogenes 4b Contig6
SEQ ID N° 2878	Listeria monocytogenes 4b Contig7
SEQ ID N° 2879	Listeria monocytogenes 4b Contig8
	Corresponding to the former SEQ ID no 1076
SEQ ID N° 2880	Listeria monocytogenes 4b Contig9
SEQ ID N° 2881	Listeria monocytogenes 4b Contig10
SEQ ID N° 2882	Listeria monocytogenes 4b Contigl l
SEQ ID N° 2883	Listeria monocytogenes 4b Contig12
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1075
SEQ ID N° 2884	Listeria monocytogenes 4b Contig13
SEQ ID N° 2885	Listeria monocytogenes 4b Contig14
SEQ ID Nº 2886	Listeria monocytogenes 4b Contig15
SEQ ID Nº 2887	Listeria monocytogenes 4b Contig16
SEQ ID N° 2888	Listeria monocytogenes 4b Contig17
SEQ ID N° 2889	Listeria monocytogenes 4b Contig18
SEQ ID Nº 2890	Listeria monocytogenes 4b Contig19
SEQ ID N° 2891	Listeria monocytogenes 4b Contig20
SEQ ID N° 2892	Listeria monocytogenes 4b Contig21
SEQ ID N° 2893	Listeria monocytogenes 4b Contig22
SEQ ID N° 2894	Listeria monocytogenes 4b Contig23
SEQ ID Nº 2895	Listeria monocytogenes 4b Contig24
SEQ ID N° 2896	Listeria monocytogenes 4b Contig25
SEQ ID N° 2897	Listeria monocytogenes 4b Contig26
SEQ ID N° 2898	Listeria monocytogenes 4b Contig27
SEQ ID N° 2899	Listeria monocytogenes 4b Contig28
SEQ ID N° 2900	Listeria monocytogenes 4b Contig29
SEQ ID N° 2901	Listeria monocytogenes 4b Contig30
SEQ ID N° 2902	Listeria monocytogenes 4b Contig31
SEQ ID Nº 2903	Listeria monocytogenes 4b Contig32
SEQ ID Nº 2904	Listeria monocytogenes 4b Contig33
SEQ ID N° 2905	Listeria monocytogenes 4b Contig34

SEQ ID N° 2906	Listeria monocytogenes 4b Contig35
SEQ ID N° 2907	Listeria monocytogenes 4b Contig36
SEQ ID N° 2908	Listeria monocytogenes 4b Contig37
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1363
SEQ ID N° 2909	Listeria monocytogenes 4b Contig38
SEQ ID N° 2910	Listeria monocytogenes 4b Contig39
SEQ ID N° 2911	Listeria monocytogenes 4b Contig40
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1126
SEQ ID N° 2912	Listeria monocytogenes 4b Contig41
SEQ ID N° 2913	Listeria monocytogenes 4b Contig42
SEQ ID N° 2914	Listeria monocytogenes 4b Contig43
SEQ ID N° 2915	Listeria monocytogenes 4b Contig44
,	Corresponding to the former SEQ ID no 1096
SEQ ID N° 2916	Listeria monocytogenes 4b Contig45
SEQ ID N° 2917	Listeria monocytogenes 4b Contig46
SEQ ID N° 2918	Listeria monocytogenes 4b Contig47
SEQ ID N° 2919	Listeria monocytogenes 4b Contig48
SEQ ID Nº 2920	Listeria monocytogenes 4b Contig49
SEQ ID Nº 2921	Listeria monocytogenes 4b Contig50
SEQ ID N° 2922	Listeria monocytogenes 4b Contig51
550 15 11 2725	Corresponding to the former SEQ ID n° 1145
SEQ ID N° 2923	Listeria monocytogenes 4b Contig52
SEQ ID N° 2924	Listeria monocytogenes 4b Contig53
SEQ ID N° 2925	Listeria monocytogenes 4b Contig54
SEQ ID N° 2926	Listeria monocytogenes 4b Contig55
52Q 12 // 2320	Corresponding to the former SEQ ID n° 1209
SEQ ID Nº 2927	Listeria monocytogenes 4b Contig56
SEQ ID N° 2928	Listeria monocytogenes 4b Contig57
SEQ ID N° 2929	Listeria monocytogenes 4b Contig58
SEQ ID N° 2930	Listeria monocytogenes 4b Contig59
024121. 2723	Corresponding to the former SEQ ID n° 1379
SEQ ID Nº 2931	Listeria monocytogenes 4b Contig60
SEQ ID N° 2932	Listeria monocytogenes 4b Contig61
SEQ ID N° 2933	Listeria monocytogenes 4b Contig62
SEQ ID N° 2934	Listeria monocytogenes 4b Contig63
SEQ ID N° 2935	Listeria monocytogenes 4b Contig64
DEQ 15 11 2330	Corresponding to the former SEQ ID n° 1082
SEQ ID Nº 2936	Listeria monocytogenes 4b Contig65
SEQ ID N° 2937	Listeria monocytogenes 4b Contig66
0EQ 12 11 2331	Corresponding to the former SEQ ID n° 1345
SEQ ID N° 2938	Listeria monocytogenes 4b Contig67
SEQ ID N° 2939	Listeria monocytogenes 4b Contig68
SEQ ID N° 2940	Listeria monocytogenes 4b Contig69
SEQ ID N° 2941	Listeria monocytogenes 4b Contig70
DUCK IN IT ENTI	Corresponding to the former SEQ ID no 1332
SEQ ID N° 2942	Listeria monocytogenes 4b Contig71
SEQ ID N° 2942 SEQ ID N° 2943	Listeria monocytogenes 4b Contig72
SEQ ID N° 2944	Listeria monocytogenes 4b Contig72 Listeria monocytogenes 4b Contig73
SEQ ID N° 2945	Listeria monocytogenes 4b Contig75 Listeria monocytogenes 4b Contig75
SEQ ID N° 2945 SEQ ID N° 2946	Listeria monocytogenes 4b Contig74 Listeria monocytogenes 4b Contig75
SEQ ID IN 2940	Listeria monocytogenes 40 Contig/3

	•
SEQ ID N° 2947	Listeria monocytogenes 4b Contig76
SEQ ID N° 2948	Listeria monocytogenes 4b Contig77
SEQ ID N° 2949	Listeria monocytogenes 4b Contig78
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1194
SEQ ID N° 2950	Listeria monocytogenes 4b Contig79
SEQ ID N° 2951	Listeria monocytogenes 4b Contig80
SEQ ID N° 2952	Listeria monocytogenes 4b Contig81
SEQ ID N° 2953	Listeria monocytogenes 4b Contig82
0EQ 12 11 2300	Corresponding to the former SEQ ID n° 1161
SEQ ID N° 2954	Listeria monocytogenes 4b Contig83
SEQ ID N° 2955	Listeria monocytogenes 4b Contig84
5EQ ID IV 2333	Corresponding to the former SEQ ID n° 1179
SEQ ID N° 2956	Listeria monocytogenes 4b Contig85
SEQ ID N° 2957	Listeria monocytogenes 4b Contig86
SEQ ID N° 2958	Listeria monocytogenes 4b Contig87
SEQ ID N° 2959	Listeria monocytogenes 4b Contig88
SEQ ID N 2939	Corresponding to the former SEQ ID n° 1100
CEO ID NO 2040	
SEQ ID N° 2960	Listeria monocytogenes 4b Contig89
SEQ ID N° 2961	Listeria monocytogenes 4b Contig90
0EO ID N0 2002	Corresponding to the former SEQ ID no 1294
SEQ ID N° 2962	Listeria monocytogenes 4b Contig91
GEO ID NO 2072	Corresponding to the former SEQ ID no 1136
SEQ ID N° 2963	Listeria monocytogenes 4b Contig92
SEQ ID N° 2964	Listeria monocytogenes 4b Contig93
SEQ ID N° 2965	Listeria monocytogenes 4b Contig94
SEQ ID N° 2966	Listeria monocytogenes 4b Contig95
SEQ ID N° 2967	Listeria monocytogenes 4b Contig96
SEQ ID N° 2968	Listeria monocytogenes 4b Contig97
SEQ ID N° 2969	Listeria monocytogenes 4b Contig98
SEQ ID N° 2970	Listeria monocytogenes 4b Contig99
SEQ ID N° 2971	Listeria monocytogenes 4b Contig100
SEQ ID N° 2972	Listeria monocytogenes 4b Contig101
SEQ ID N° 2973	Listeria monocytogenes 4b Contig102
SEQ ID N° 2974	Listeria monocytogenes 4b Contig103
SEQ ID N° 2975	Listeria monocytogenes 4b Contig104
SEQ ID Nº 2976	Listeria monocytogenes 4b Contig105
SEQ ID Nº 2977	Listeria monocytogenes 4b Contig106
SEQ ID N° 2978	Listeria monocytogenes 4b Contig107
SEQ ID N° 2979	Listeria monocytogenes 4b Contig108
	Corresponding to the former SEQ ID no 1256
SEQ ID N° 2980	Listeria monocytogenes 4b Contig109
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1210
SEQ ID N° 2981	Listeria monocytogenes 4b Contigl 10
	Corresponding to the former SEQ ID no 1220
SEQ ID N° 2982	Listeria monocytogenes 4b Contig111
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1406
SEQ ID N° 2983	Listeria monocytogenes 4b Contigl12
-	Corresponding to the former SEQ ID no 1355
SEQ ID N° 2984	Listeria monocytogenes 4b Contig113
SEQ ID N° 2985	Listeria monocytogenes 4b Contig114
DEQ 10 11 2705	2.5.5.14 11011007.0501100 10 001105111

SEQ ID N° 2986	Listeria monocytogenes 4b Contig 115
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1183
SEQ ID N° 2987	Listeria monocytogenes 4b Contigl 16
SEQ ID N° 2988	Listeria monocytogenes 4b Contigl 17
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1235
SEQ ID N° 2989	Listeria monocytogenes 4b Contig118
SEQ ID N° 2990	Listeria monocytogenes 4b Contig119
SEQ ID N° 2991	Listeria monocytogenes 4b Contig120
SEQ ID N° 2992	Listeria monocytogenes 4b Contig121
-	
SEQ ID Nº 2993	Listeria monocytogenes 4b Contigl22
SEQ ID N° 2994	Listeria monocytogenes 4b Contig123
SEQ 1D N° 2995	Listeria monocytogenes 4b Contigl24
	Corresponding to the former SEQ ID no 1138
SEQ ID N° 2996	Listeria monocytogenes 4b Contig125
SEQ ID N° 2997	Listeria monocytogenes 4b Contig126
SEQ ID Nº 2998	Listeria monocytogenes 4b Contig127
SEQ ID N° 2999	Listeria monocytogenes 4b Contig128
SEQ ID Nº 3000	Listeria monocytogenes 4b Contig129
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1092
SEQ ID N° 3001	Listeria monocytogenes 4b Contig130
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1085
SEQ ID N° 3002	Listeria monocytogenes 4b Contig131
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1290
SEQ ID Nº 3003	Listeria monocytogenes 4b Contig132
SEQ ID N° 3004	Listeria monocytogenes 4b Contig133
SEQ ID N° 3005	Listeria monocytogenes 4b Contig134
020 12 11 0000	Corresponding to the former SEQ ID n° 1108
SEQ ID Nº 3006	Listeria monocytogenes 4b Contig135
DEQ 10 11 3000	Corresponding to the former SEQ ID n° 1417
SEQ ID Nº 3007	Listeria monocytogenes 4b Contig136
SEQ ID N° 3008	Listeria monocytogenes 4b Contig137
SEQ ID N° 3009	Listeria monocytogenes 4b Contig138
SEQ ID N° 3010	Listeria monocytogenes 4b Contig139
SEQ ID Nº 3011	Listeria monocytogenes 4b Contig140
0EO ID N0 2012	Corresponding to the former SEQ ID no 1098
SEQ ID N° 3012	Listeria monocytogenes 4b Contig141
SEQ ID N° 3013	Listeria monocytogenes 4b Contig142
SEQ ID N° 3014	Listeria monocytogenes 4b Contig143
SEQ ID N° 3015	Listeria monocytogenes 4b Contig144
SEQ ID N° 3016	Listeria monocytogenes 4b Contig145
SEQ ID N° 3017	Listeria monocytogenes 4b Contig146
SEQ ID N° 3018	Listeria monocytogenes 4b Contig147
SEQ ID Nº 3019	Listeria monocytogenes 4b Contig148
SEQ ID N° 3020	Listeria monocytogenes 4b Contig149
SEQ ID N° 3021	Listeria monocytogenes 4b Contig150
SEQ ID Nº 3022	Listeria monocytogenes 4b Contig151
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1584
SEQ ID N° 3023	Listeria monocytogenes 4b Contig152
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1455
SEQ ID N° 3024	Listeria monocytogenes 4b Contig153
224 XD 14 3047	Piereira monos fogonos ao Comigisos

SEQ ID N° 3025	Listeria monocytogenes 4b Contig154
SEQ ID N° 3026	Listeria monocytogenes 4b Contig155
SEQ ID Nº 3027	Listeria monocytogenes 4b Contig156
SEQ ID N° 3028	Listeria monocytogenes 4b Contig157
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1107
SEQ ID N° 3029	Listeria monocytogenes 4b Contig158
SEQ ID N° 3030	Listeria monocytogenes 4b Contig159
SEQ ID N° 3031	Listeria monocytogenes 4b Contig160
SEQ ID N° 3032	Listeria monocytogenes 4b Contig161
	Corresponding to the former SEQ ID no 1485
SEQ ID N° 3033	Listeria monocytogenes 4b Contig162
SEQ ID N° 3034	Listeria monocytogenes 4b Contig163
SEQ ID N° 3035	Listeria monocytogenes 4b Contig164
SEQ ID N° 3036	Listeria monocytogenes 4b Contig165
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1538
SEQ ID N° 3037	Listeria monocytogenes 4b Contig166
	Corresponding to the former SEQ ID no 1409
SEQ ID N° 3038	Listeria monocytogenes 4b Contig167
SEQ ID N° 3039	Listeria monocytogenes 4b Contig168
SEQ ID Nº 3040	Listeria monocytogenes 4b Contig169
SEQ 1D N° 3041	Listeria monocytogenes 4b Contig170
SEQ ID N° 3042	Listeria monocytogenes 4b Contig171
	Corresponding to the former SEQ ID no 1246
SEQ ID N° 3043	Listeria monocytogenes 4b Contig172
SEQ ID N° 3044	Listeria monocytogenes 4b Contig173
SEQ ID N° 3045	Listeria monocytogenes 4b Contig174
SEQ ID N° 3046	Listeria monocytogenes 4b Contig175
	Corresponding to the former SEQ ID no 1445
SEQ ID N° 3047	Listeria monocytogenes 4b Contig176
SEQ ID N° 3048	Listeria monocytogenes 4b Contig177
SEQ ID N° 3049	Listeria monocytogenes 4b Contig178
SEQ ID N° 3050	Listeria monocytogenes 4b Contig179
	Corresponding to the former SEQ ID no 1326
SEQ ID N° 3051	Listeria monocytogenes 4b Contig180
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1590
SEQ ID N° 3052	Listeria monocytogenes 4b Contig181
SEQ ID N° 3053	Listeria monocytogenes 4b Contig182
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1152
SEQ ID N° 3054	Listeria monocytogenes 4b Contig183
SEQ ID N° 3055	Listeria monocytogenes 4b Contig184
SEQ ID N° 3056	Listeria monocytogenes 4b Contig185
SEQ ID N° 3057	Listeria monocytogenes 4b Contig186
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1550
SEQ ID Nº 3058	Listeria monocytogenes 4b Contig187
SEQ ID Nº 3059	Listeria monocytogenes 4b Contig188
SEQ ID Nº 3060	Listeria monocytogenes 4b Contig189
SEQ ID N° 3061	Listeria monocytogenes 4b Contig190
SEQ ID Nº 3062	Listeria monocytogenes 4b Contig191
SEQ ID Nº 3063	Listeria monocytogenes 4b Contig192
SEQ ID Nº 3064	Listeria monocytogenes 4b Contig193

	•
SEQ ID N° 3065	Listeria monocytogenes 4b Contig194
	Corresponding to the former SEQ ID no 1535
·SEQ ID N° 3066	Listeria monocytogenes 4b Contig195
SEQ ID N° 3067	Listeria monocytogenes 4b Contig196
	Corresponding to the former SEQ ID no 1630
SEQ ID N° 3068	Listeria monocytogenes 4b Contig197
SEQ ID N° 3069	Listeria monocytogenes 4b Contig198
SEQ ID N° 3070	Listeria monocytogenes 4b Contig199
SEQ ID N° 3071	Listeria monocytogenes 4b Contig200
SEQ ID Nº 3072	Listeria monocytogenes 4b Contig201
SEQ ID N° 3073	Listeria monocytogenes 4b Contig202
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1436
SEQ ID N° 3074	Listeria monocytogenes 4b Contig203
SEQ ID N° 3075	Listeria monocytogenes 4b Contig204
SEQ ID N° 3076	Listeria monocytogenes 4b Contig205
	Corresponding to the former SEQ ID nº 1267
SEQ ID N° 3077	Listeria monocytogenes 4b Contig206
	Corresponding to the former SEQ ID no 1461
SEQ ID N° 3078	Listeria monocytogenes 4b Contig207
SEQ ID N° 3079	Listeria monocytogenes 4b Contig208
	Corresponding to the former SEQ ID no 1168
SEQ ID N° 3080	Listeria monocytogenes 4b Contig209
SEQ ID N° 3081	Listeria monocytogenes 4b Contig210
SEQ ID N° 3082	Listeria monocytogenes 4b Contig211
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1159
SEQ ID N° 3083	Listeria monocytogenes 4b Contig212
SEQ ID N° 3084	Listeria monocytogenes 4b Contig213
SEQ ID N° 3085	Listeria monocytogenes 4b Contig214
SEQ ID N° 3086	Listeria monocytogenes 4b Contig215
SEQ ID N° 3087	Listeria monocytogenes 4b Contig216
SEQ ID N° 3088	Listeria monocytogenes 4b Contig217
SEQ ID N° 3089	Listeria monocytogenes 4b Contig218
	Corresponding to the former SEQ ID no 1206
SEQ ID N° 3090	Listeria monocytogenes 4b Contig219
	Corresponding to the former SEQ ID no 1618
SEQ ID N° 3091	Listeria monocytogenes 4b Contig220
	Corresponding to the former SEQ ID no 1540
SEQ ID N° 3092	Listeria monocytogenes 4b Contig221
	Corresponding to the former SEQ ID no 1568
SEQ ID N° 3093	Listeria monocytogenes 4b Contig222
	Corresponding to the former SEQ ID no 1084
SEQ ID N° 3094	Listeria monocytogenes 4b Contig223
SEQ ID N° 3095	Listeria monocytogenes 4b Contig224
SEQ ID N° 3096	Listeria monocytogenes 4b Contig225
SEQ ID N° 3097	Listeria monocytogenes 4b Contig226
	Corresponding to the former SEQ ID no 1464
SEQ ID N° 3098	Listeria monocytogenes 4b Contig227
SEQ ID N° 3099	Listeria monocytogenes 4b Contig228
SEQ ID N° 3100	Listeria monocytogenes 4b Contig229
SEQ ID N° 3101	Listeria monocytogenes 4b Contig230

SEQ ID N° 3102	Listeria monocytogenes 4b Contig231
SEQ ID N° 3103	Listeria monocytogenes 4b Contig232
	Corresponding to the former SEQ ID no 1401
SEQ ID Nº 3104	Listeria monocytogenes 4b Contig233
SEQ ID N° 3105	Listeria monocytogenes 4b Contig234
-	Corresponding to the former SEQ ID n° 1337
SEQ ID N° 3106	Listeria monocytogenes 4b Contig235
SEQ ID N° 3107	Listeria monocytogenes 4b Contig236
. •	Corresponding to the former SEQ ID n° 1471
SEQ ID N° 3108	Listeria monocytogenes 4b Contig237
SEQ ID N° 3109	Listeria monocytogenes 4b Contig238
SEQ ID N° 3110	Listeria monocytogenes 4b Contig239
SEQ ID N° 3111	Listeria monocytogenes 4b Contig240
SEQ ID N° 3112	Listeria monocytogenes 4b Contig241
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1621
SEQ ID N° 3113	Listeria monocytogenes 4b Contig242
SEQ ID N° 3114	Listeria monocytogenes 4b Contig243
SEQ ID N° 3115	Listeria monocytogenes 4b Contig244
SEQ ID N° 3116	Listeria monocytogenes 4b Contig245
SEQ ID N° 3117	Listeria monocytogenes 4b Contig246
SEQ ID N° 3118	Listeria monocytogenes 4b Contig247
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1661
SEQ ID N° 3119	Listeria monocytogenes 4b Contig248
SEQ ID N° 3120	Listeria monocytogenes 4b Contig249
SEQ ID N° 3121	Listeria monocytogenes 4b Contig250
SEQ ID N° 3122	Listeria monocytogenes 4b Contig251
SEQ ID Nº 3123	Listeria monocytogenes 4b Contig252
SEQ ID N° 3124	Listeria monocytogenes 4b Contig253
SEQ ID N° 3125	Listeria monocytogenes 4b Contig254
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1428
SEQ ID N° 3126	Listeria monocytogenes 4b Contig255
SEQ ID Nº 3127	Listeria monocytogenes 4b Contig256
SEQ ID Nº 3128	Listeria monocytogenes 4b Contig257
SEQ ID N° 3129	Listeria monocytogenes 4b Contig258
	Corresponding to the former SEQ ID no 1147
SEQ ID Nº 3130	Listeria monocytogenes 4b Contig259
SEQ ID N° 3131	Listeria monocytogenes 4b Contig260
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1260
SEQ ID N° 3132	Listeria monocytogenes 4b Contig261
SEQ ID Nº 3133	Listeria monocytogenes 4b Contig262
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1465
SEQ ID Nº 3134	Listeria monocytogenes 4b Contig263
22 (12 1) (13)	Corresponding to the former SEQ ID n° 1131
SEQ ID N° 3135	Listeria monocytogenes 4b Contig264
SEQ ID Nº 3136	Listeria monocytogenes 4b Contig265
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1512
SEQ ID Nº 3137	Listeria monocytogenes 4b Contig266
SEQ ID N° 3138	Listeria monocytogenes 4b Contig267
SEQ ID N° 3139	Listeria monocytogenes 4b Contig268
SEQ ID N° 3140	Listeria monocytogenes 4b Contig269
PEG 15 14 3140	. Distails monocytobones to configuration

SEQ ID N° 3141 SEQ ID N° 3142 SEQ ID N° 3143 SEQ ID N° 3144 SEQ ID N° 3144 SEQ ID N° 3144 SEQ ID N° 3144 Listeria monocytogenes 4b Contig272 Corresponding to the former SEQ ID n° 1450 SEQ ID N° 3144 Listeria monocytogenes 4b Contig273 Corresponding to the former SEQ ID n° 1472 SEQ ID N° 3145 SEQ ID N° 3145 SEQ ID N° 3146 SEQ ID N° 3146 SEQ ID N° 3147 SEQ ID N° 3147 SEQ ID N° 3148 SEQ ID N° 3148 SEQ ID N° 3149 SEQ ID N° 3149 SEQ ID N° 3150 SEQ ID N° 3151 SEQ ID N° 3152 SEQ ID N° 3153 SEQ ID N° 3154 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3164 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3164 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3168 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 31		
SEQ ID N° 3142 SEQ ID N° 3143 SEQ ID N° 3144 SEQ ID N° 3144 SEQ ID N° 3144 SEQ ID N° 3145 SEQ ID N° 3145 SEQ ID N° 3145 SEQ ID N° 3146 SEQ ID N° 3146 SEQ ID N° 3146 SEQ ID N° 3147 SEQ ID N° 3147 SEQ ID N° 3147 SEQ ID N° 3148 SEQ ID N° 3148 SEQ ID N° 3149 SEQ ID N° 3150 SEQ ID N° 3151 SEQ ID N° 3152 SEQ ID N° 3153 SEQ ID N° 3154 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3158 SEQ ID N° 3158 SEQ ID N° 3159 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig288 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3170 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Corresponding to the former SEQ I	SEQ ID N° 3141	Listeria monocytogenes 4b Contig270
SEQ ID N° 3143 Listeria monocytogenes 4b Contig272 Corresponding to the former SEQ ID n° 1450 Listeria monocytogenes 4b Contig273 Corresponding to the former SEQ ID n° 1472 SEQ ID N° 3145 Listeria monocytogenes 4b Contig274 Corresponding to the former SEQ ID n° 1276 SEQ ID N° 3146 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Listeria monocytogenes 4b Contig277 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 Listeria monocytogenes 4b Contig279 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig279 Listeria monocytogenes 4b Contig279 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig285 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Correspon		
SEQ ID N° 3143 Listeria monocytogenes 4b Contig272 Corresponding to the former SEQ ID n° 1450 Listeria monocytogenes 4b Contig273 Corresponding to the former SEQ ID n° 1472 SEQ ID N° 3145 Listeria monocytogenes 4b Contig274 Corresponding to the former SEQ ID n° 1276 SEQ ID N° 3146 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Listeria monocytogenes 4b Contig277 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 Listeria monocytogenes 4b Contig279 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig279 Listeria monocytogenes 4b Contig279 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig285 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Correspon	SEQ ID N° 3142	Listeria monocytogenes 4b Contig271
Corresponding to the former SEQ ID n° 1450 Listeria monocytogenes 4b Contig273 Corresponding to the former SEQ ID n° 1472 Listeria monocytogenes 4b Contig274 Corresponding to the former SEQ ID n° 1276 SEQ ID N° 3146 Listeria monocytogenes 4b Contig275 SEQ ID N° 3147 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Listeria monocytogenes 4b Contig277 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 Listeria monocytogenes 4b Contig278 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig278 Listeria monocytogenes 4b Contig279 Listeria monocytogenes 4b Contig279 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig285 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig288 Listeria monocytogenes 4b Contig288 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to		
SEQ ID N° 3144 Listeria monocytogenes 4b Contig273 Corresponding to the former SEQ ID n° 1472 Listeria monocytogenes 4b Contig274 Corresponding to the former SEQ ID n° 1276 SEQ ID N° 3146 Listeria monocytogenes 4b Contig275 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Listeria monocytogenes 4b Contig277 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 Listeria monocytogenes 4b Contig277 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 Listeria monocytogenes 4b Contig278 Listeria monocytogenes 4b Contig278 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3154 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1608 Lister		Corresponding to the former SEQ ID n° 1450
Corresponding to the former SEQ ID n° 1472 Listeria monocytogenes 4b Contig274 Corresponding to the former SEQ ID n° 1276 Listeria monocytogenes 4b Contig275 SEQ ID N° 3147 Listeria monocytogenes 4b Contig276 SEQ ID N° 3148 Listeria monocytogenes 4b Contig277 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 Listeria monocytogenes 4b Contig277 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig278 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig279 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3159 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes	SEQ ID N° 3144	
SEQ ID N° 3145 SEQ ID N° 3146 SEQ ID N° 3147 SEQ ID N° 3148 SEQ ID N° 3149 SEQ ID N° 3150 SEQ ID N° 3151 SEQ ID N° 3152 SEQ ID N° 3152 SEQ ID N° 3154 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3158 SEQ ID N° 3159 SEQ ID N° 3159 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3162 SEQ ID N° 3164 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3164 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3168 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3168 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3168 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig300 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria		
SEQ ID N° 3146 SEQ ID N° 3147 Listeria monocytogenes 4b Contig275 SEQ ID N° 3148 Listeria monocytogenes 4b Contig276 SEQ ID N° 3148 Listeria monocytogenes 4b Contig277 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 SEQ ID N° 3159 Listeria monocytogenes 4b Contig278 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig279 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 SEQ ID N° 3152 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 SEQ ID N° 3153 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3154 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig283 SEQ ID N° 3156 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 SEQ ID N° 3156 Listeria monocytogenes 4b Contig285 SEQ ID N° 3157 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria mon	SEO ID Nº 3145	
SEQ ID N° 3146 SEQ ID N° 3147 SEQ ID N° 3148 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 Listeria monocytogenes 4b Contig278 SEQ ID N° 3150 Listeria monocytogenes 4b Contig278 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig278 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 171 SEQ ID N° 3152 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 SEQ ID N° 3153 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3154 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig283 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3157 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3150 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeri		
SEQ ID N° 3147 SEQ ID N° 3148 Listeria monocytogenes 4b Contig276 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 Listeria monocytogenes 4b Contig278 SEQ ID N° 3150 Listeria monocytogenes 4b Contig279 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 SEQ ID N° 3153 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3154 Listeria monocytogenes 4b Contig283 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig285 SEQ ID N° 3157 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig288 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304	SEO ID Nº 3146	
SEQ ID N° 3148 Listeria monocytogenes 4b Contig277 Corresponding to the former SEQ ID n° 1524 Listeria monocytogenes 4b Contig278 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig279 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 SEQ ID N° 3152 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3154 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3159 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3149 SEQ ID N° 3150 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig278 Listeria monocytogenes 4b Contig279 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 SEQ ID N° 3152 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 SEQ ID N° 3153 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3154 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 SEQ ID N° 3156 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3157 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig288 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3149 SEQ ID N° 3150 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig279 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 SEQ ID N° 3153 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3154 Listeria monocytogenes 4b Contig283 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig285 SEQ ID N° 3157 Listeria monocytogenes 4b Contig285 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	DEQ ID IV 51 10	
SEQ ID N° 3150 SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 SEQ ID N° 3152 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 SEQ ID N° 3153 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3154 Listeria monocytogenes 4b Contig283 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3156 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3157 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	SEO ID Nº 3149	
SEQ ID N° 3151 Listeria monocytogenes 4b Contig280 Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig283 SEQ ID N° 3154 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 SEQ ID N° 3156 Listeria monocytogenes 4b Contig285 SEQ ID N° 3157 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3159 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
Corresponding to the former SEQ ID n° 1171 SEQ ID N° 3152 Listeria monocytogenes 4b Contig281 Corresponding to the former SEQ ID n° 1528 SEQ ID N° 3153 Listeria monocytogenes 4b Contig282 SEQ ID N° 3154 Listeria monocytogenes 4b Contig283 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3156 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3157 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3152 SEQ ID N° 3153 SEQ ID N° 3154 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3158 SEQ ID N° 3159 SEQ ID N° 3159 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3162 SEQ ID N° 3162 SEQ ID N° 3163 SEQ ID N° 3164 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3168 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3170 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304	BEQ ID IT 3131	
SEQ ID N° 3153 SEQ ID N° 3154 SEQ ID N° 3155 Listeria monocytogenes 4b Contig282 Listeria monocytogenes 4b Contig283 Listeria monocytogenes 4b Contig284 Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 Listeria monocytogenes 4b Contig285 SEQ ID N° 3156 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3157 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3159 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3164 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	SEO ID Nº 3152	
SEQ ID N° 3154 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3158 SEQ ID N° 3158 SEQ ID N° 3159 SEQ ID N° 3159 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3160 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3162 SEQ ID N° 3162 SEQ ID N° 3163 SEQ ID N° 3164 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3168 SEQ ID N° 3168 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3170 SEQ ID N° 3170 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3172 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	3EQ ID 14 3132	Corresponding to the former SEO ID no 1528
SEQ ID N° 3154 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3158 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig285 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3159 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300	CEO ID NO 2152	
SEQ ID N° 3155 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig285 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig286 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3159 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig292 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
Corresponding to the former SEQ ID n° 1570 SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3157 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3159 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3156 SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig286 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304	SEQ ID N 3133	
SEQ ID N° 3157 SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304	CEO ID NO 2156	
SEQ ID N° 3158 Listeria monocytogenes 4b Contig287 Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3172 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
Corresponding to the former SEQ ID n° 1435 SEQ ID N° 3159 Listeria monocytogenes 4b Contig288 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3159 SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304	2EG ID W. 2129	
SEQ ID N° 3160 Listeria monocytogenes 4b Contig289 Corresponding to the former SEQ ID n° 1659 SEQ ID N° 3161 Listeria monocytogenes 4b Contig290 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig298 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	CEO ID NO 2150	
SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig290 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig298 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3161 SEQ ID N° 3162 Listeria monocytogenes 4b Contig291 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig298 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	SEQ ID N° 3100	Common and in a to the former SEO ID no 1650
SEQ ID N° 3162 SEQ ID N° 3163 Listeria monocytogenes 4b Contig292 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig293 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig298 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 SEQ ID N° 3172 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	0EO ID NO 21/1	
SEQ ID N° 3163 SEQ ID N° 3164 Listeria monocytogenes 4b Contig293 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig294 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig298 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3164 SEQ ID N° 3165 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig294 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig298 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3165 SEQ ID N° 3166 Listeria monocytogenes 4b Contig295 SEQ ID N° 3167 Listeria monocytogenes 4b Contig296 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig298 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3166 SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig296 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3169 Listeria monocytogenes 4b Contig298 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 SEQ ID N° 3172 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3167 SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig298 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 SEQ ID N° 3172 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3168 Listeria monocytogenes 4b Contig297 Corresponding to the former SEQ ID n° 1500 Listeria monocytogenes 4b Contig298 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig298 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3169 SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	SEQ ID N° 3168	Listeria monocytogenes 4b Contig29/
SEQ ID N° 3170 Listeria monocytogenes 4b Contig299 Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		Corresponding to the former SEQ ID no 1500
Corresponding to the former SEQ ID n° 1668 SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3172 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		Listeria monocytogenes 4b Contig298
SEQ ID N° 3171 SEQ ID N° 3172 Listeria monocytogenes 4b Contig300 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	SEQ ID N° 3170	
SEQ ID N° 3172 Listeria monocytogenes 4b Contig301 Corresponding to the former SEQ ID n° 1091 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		Corresponding to the former SEQ ID no 1668
SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		
SEQ ID N° 3173 SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig302 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	SEQ ID Nº 3172	Listeria monocytogenes 4b Contig301
SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304		Corresponding to the former SEQ ID n° 1091
SEQ ID N° 3174 Listeria monocytogenes 4b Contig303 Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	SEQ ID Nº 3173	Listeria monocytogenes 4b Contig302
Corresponding to the former SEQ ID n° 1338 SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	SEQ ID Nº 3174	Listeria monocytogenes 4b Contig303
SEQ ID N° 3175 Listeria monocytogenes 4b Contig304	-	Corresponding to the former SEQ ID n° 1338
	SEQ ID N° 3175	Listeria monocytogenes 4b Contig304
	,	

SEQ ID N° 3176	Listeria monocytogenes 4b Contig305
SEQ ID N° 3177	Listeria monocytogenes 4b Contig306
SEQ ID Nº.3178	Listeria monocytogenes 4b Contig307
SEQ ID N° 3179	Listeria monocytogenes 4b Contig308
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1380
SEQ ID N° 3180	Listeria monocytogenes 4b Contig309
SEQ ID N° 3181	Listeria monocytogenes 4b Contig310
SEQ ID N° 3182	Listeria monocytogenes 4b Contig311
SEQ ID N° 3183	Listeria monocytogenes 4b Contig312
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1099
SEQ ID N° 3184	Listeria monocytogenes 4b Contig313
SEQ 1D N° 3185	Listeria monocytogenes 4b Contig314
SEQ ID N° 3186	Listeria monocytogenes 4b Contig315
SEQ ID N° 3187	Listeria monocytogenes 4b Contig316
SEQ ID N° 3188	Listeria monocytogenes 4b Contig317
DEQ ID IT 5100	Corresponding to the former SEQ ID n° 1199
SEQ ID N° 3189	Listeria monocytogenes 4b Contig318
PEG ID IA 2165	Corresponding to the former SEQ ID n° 1506
SEQ ID N° 3190	Listeria monocytogenes 4b Contig319
SEQ ID N° 3191	Listeria monocytogenes 4b Contig320
SEQ ID IT SIST	Corresponding to the former SEQ ID n° 1239
SEQ ID N° 3192	Listeria monocytogenes 4b Contig321
SEQ ID N° 3193	Listeria monocytogenes 4b Contig322
SEQ ID N 3193	Corresponding to the former SEQ ID n° 1424
CEO ID NO 2104	Listeria monocytogenes 4b Contig323
SEQ ID N° 3194	Corresponding to the former SEQ ID n° 1576
GEO 1D NO 2105	Listeria monocytogenes 4b Contig324
SEQ ID Nº 3195	Listeria monocytogenes 4b Contig325
SEQ ID N° 3196	Corresponding to the former SEQ ID n° 1392
0FO ID NO 2107	
SEQ ID N° 3197	Listeria monocytogenes 4b Contig326 Corresponding to the former SEQ ID n° 1492
opo 10 No 2100	
SEQ ID N° 3198	Listeria monocytogenes 4b Contig327
SEQ ID Nº 3199	Listeria monocytogenes 4b Contig328
	Corresponding to the former SEQ ID no 1122
SEQ ID N° 3200	Listeria monocytogenes 4b Contig329
SEQ ID N° 3201	Listeria monocytogenes 4b Contig330
	Corresponding to the former SEQ ID no 1231
SEQ ID N° 3202	Listeria monocytogenes 4b Contig331
	Corresponding to the former SEQ ID no 1583
SEQ ID N° 3203	Listeria monocytogenes 4b Contig332
SEQ ID N° 3204	Listeria monocytogenes 4b Contig333
SEQ ID N° 3205	Listeria monocytogenes 4b Contig334
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1125
SEQ ID N° 3206	Listeria monocytogenes 4b Contig335
SEQ ID N° 3207	Listeria monocytogenes 4b Contig336
SEQ ID N° 3208	Listeria monocytogenes 4b Contig337
SEQ ID N° 3209	Listeria monocytogenes 4b Contig338
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1105
SEQ ID N° 3210	Listeria monocytogenes 4b Contig339
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1840
	•

SEQ ID N° 3211	Listeria monocytogenes 4b Contig340
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1262
SEQ ID N° 3212	Listeria monocytogenes 4b Contig341
SEQ ID N° 3213	Listeria monocytogenes 4b Contig342
SEQ ID N° 3214	Listeria monocytogenes 4b Contig343
SEQ ID N° 3215	Listeria monocytogenes 4b Contig344
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1662
SEQ ID N° 3216	Listeria monocytogenes 4b Contig345
	Corresponding to the former SEQ ID no 1215
SEQ ID Nº 3217	Listeria monocytogenes 4b Contig346
	Corresponding to the former SEQ ID no 1350
SEQ ID N° 3218	Listeria monocytogenes 4b Contig347
	Corresponding to the former SEQ ID no 1101
SEQ ID N° 3219	Listeria monocytogenes 4b Contig348
	Corresponding to the former SEQ ID no 1162
SEQ ID Nº 3220	Listeria monocytogenes 4b Contig349
	Corresponding to the former SEQ ID no 1251
SEQ ID N° 3221	Listeria monocytogenes 4b Contig350
	Corresponding to the former SEQ ID no 1696
SEQ ID N° 3222	Listeria monocytogenes 4b Contig351
SEQ ID Nº 3223	Listeria monocytogenes 4b Contig352
SEQ ID N° 3224	Listeria monocytogenes 4b Contig353
SEQ ID N° 3225	Listeria monocytogenes 4b Contig354
SEQ ID Nº 3226	Listeria monocytogenes 4b Contig355
SEQ ID N° 3227	Listeria monocytogenes 4b Contig356
	Corresponding to the former SEQ ID nº 1248
SEQ ID N° 3228	Listeria monocytogenes 4b Contig357
	Corresponding to the former SEQ ID no 1849
SEQ ID N° 3229	Listeria monocytogenes 4b Contig358
	Corresponding to the former SEQ ID no 1229
SEQ ID N° 3230	Listeria monocytogenes 4b Contig359
000 ID 110 4441	Corresponding to the former SEQ ID no 1858
SEQ ID N° 3231	Listeria monocytogenes 4b Contig360
070 I7 170 0000	Corresponding to the former SEQ ID n° 1270
SEQ ID N° 3232	Listeria monocytogenes 4b Contig361
SEQ ID N° 3233	Listeria monocytogenes 4b Contig362
000 10 NO 000 4	Corresponding to the former SEQ ID no 1862
SEQ ID N° 3234	Listeria monocytogenes 4b Contig363
GEO ID NO 2025	Corresponding to the former SEQ ID no 1078
SEQ ID N° 3235	Listeria monocytogenes 4b Contig364
0EO ID N0 2026	Corresponding to the former SEQ ID n° 1090
SEQ ID Nº 3236	Listeria monocytogenes 4b Contig365
SEQ ID Nº 3237	Listeria monocytogenes 4b Contig366
SEQ ID N° 3238	Listeria monocytogenes 4b Contig367
CEO ID NIO 2020	Corresponding to the former SEQ ID no 1115
SEQ ID Nº 3239	Listeria monocytogenes 4b Contig368
SEQ ID N° 3240 SEQ ID N° 3241	Listeria monocytogenes 4b Contig369
SEQ ID Nº 3241	Listeria monocytogenes 4b Contig370
CEO ID No 2242	Corresponding to the former SEQ ID no. 1741
SEQ ID N° 3242	Listeria monocytogenes 4b Contig371

	Corresponding to the former SEQ ID n° 1340
SEQ ID N° 3243	Listeria monocytogenes 4b Contig372
3EQ ID N 32+3	Corresponding to the former SEQ ID n° 1822
SEQ ID Nº 3244	Listeria monocytogenes 4b Contig373
SEQ ID N° 3245	Listeria monocytogenes 4b Contig374
5EQ 1D 14 3243	Corresponding to the former SEQ ID n° 1426
SEQ ID N° 3246	Listeria monocytogenes 4b Contig375
3LQ ID 14 3240	Corresponding to the former SEQ ID no 1614
SEQ ID N° 3247	Listeria monocytogenes 4b Contig376
SEQ ID N° 3248	Listeria monocytogenes 4b Contig377
SEQ ID N° 3249	Listeria monocytogenes 4b Contig378
SEQ ID N° 3250	Listeria monocytogenes 4b Contig379
SEQ ID N° 3251	Listeria monocytogenes 4b Contig380
024 12 11 0201	Corresponding to the former SEQ ID n° 1679
SEQ ID N° 3252	Listeria monocytogenes 4b Contig381
SEQ ID N° 3253	Listeria monocytogenes 4b Contig382
SEQ ID N° 3254	Listeria monocytogenes 4b Contig383
SEQ ID N° 3255	Listeria monocytogenes 4b Contig384
SEQ ID Nº 3256	Listeria monocytogenes 4b Contig385
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1394
SEQ ID N° 3257	Listeria monocytogenes 4b Contig386
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1722
SEQ ID N° 3258	Listeria monocytogenes 4b Contig387
SEQ ID N° 3259	Listeria monocytogenes 4b Contig388
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1609
SEQ ID Nº 3260	Listeria monocytogenes 4b Contig389
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1777
SEQ ID N° 3261	Listeria monocytogenes 4b Contig390
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1396
SEQ ID N° 3262	Listeria monocytogenes 4b Contig391
	Corresponding to the former SEQ ID no 1546
SEQ ID N° 3263	Listeria monocytogenes 4b Contig392
	Corresponding to the former SEQ ID no 1438
SEQ ID N° 3264	Listeria monocytogenes 4b Contig393
	Corresponding to the former SEQ ID no 1440
SEQ ID N° 3265	Listeria monocytogenes 4b Contig394
000 70 110 0044	Corresponding to the former SEQ ID no 1582
SEQ ID N° 3266	Listeria monocytogenes 4b Contig395
SEQ ID N° 3267	Listeria monocytogenes 4b Contig396
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1449
SEQ ID Nº 3268	Listeria monocytogenes 4b Contig397
0F0 ID 110 20 (0	Corresponding to the former SEQ ID no 1651
SEQ ID N° 3269	Listeria monocytogenes 4b Contig398
0FO ID NO 2070	Corresponding to the former SEQ ID no 1325
SEQ ID N° 3270	Listeria monocytogenes 4b Contig399 Corresponding to the former SEO ID nº 1703
0EO ID No 2271	Corresponding to the former SEQ ID no 1703
SEQ ID Nº 3271	Listeria monocytogenes 4b Contig400 Listeria monocytogenes 4b Contig401
SEQ ID N° 3272	Corresponding to the former SEQ ID no 1483
SEO ID Nº 2272	
SEQ ID N° 3273	Listeria monocytogenes 4b Contig402

SEQ ID N° 3274	Listeria monocytogenes 4b Contig403
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1448
SEQ ID N° 3275	Listeria monocytogenes 4b Contig404
SEQ ID N° 3276	Listeria monocytogenes 4b Contig405
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1653
SEQ ID Nº 3277	Listeria monocytogenes 4b Contig406
	Corresponding to the former SEQ ID no 1725
SEQ ID N° 3278	Listeria monocytogenes 4b Contig407
SEQ ID N° 3279	Listeria monocytogenes 4b Contig408
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1505
SEQ ID N° 3280	Listeria monocytogenes 4b Contig409
SEQ ID N° 3281	Listeria monocytogenes 4b Contig410
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1669
SEQ ID Nº 3282	Listeria monocytogenes 4b Contig411
SEQ ID N° 3283	Listeria monocytogenes 4b Contig412
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1282
SEQ ID N° 3284	Listeria monocytogenes 4b Contig413
SEQ ID N° 3285	Listeria monocytogenes 4b Contig414
SEQ ID N° 3286	Listeria monocytogenes 4b Contig415
SEQ ID N° 3287	Listeria monocytogenes 4b Contig416
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1693
SEQ ID N° 3288	Listeria monocytogenes 4b Contig417
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1242
SEQ ID N° 3289	Listeria monocytogenes 4b Contig418
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1527
SEQ ID N° 3290	Listeria monocytogenes 4b Contig419
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1683
SEQ ID N° 3291	Listeria monocytogenes 4b Contig420
	Corresponding to the former SEQ ID no 1166
SEQ ID N° 3292	Listeria monocytogenes 4b Contig421
SEQ ID N° 3293	Listeria monocytogenes 4b Contig422
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1676
SEQ ID N° 3294	Listeria monocytogenes 4b Contig423
	Corresponding to the former SEQ ID no 1675
SEQ ID N° 3295	Listeria monocytogenes 4b Contig424
SEQ ID N° 3296	Listeria monocytogenes 4b Contig425
	Corresponding to the former SEQ ID no 1299
SEQ ID N° 3297	Listeria monocytogenes 4b Contig426
SEQ ID N° 3298	Listeria monocytogenes 4b Contig427
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1578
SEQ ID N° 3299	Listeria monocytogenes 4b Contig428
SEQ ID N° 3300	Listeria monocytogenes 4b Contig429
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1176
SEQ ID N° 3301	Listeria monocytogenes 4b Contig430
SEQ ID N° 3302	Listeria monocytogenes 4b Contig431
SEQ ID N° 3303	Listeria monocytogenes 4b Contig432
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1263
SEQ ID N° 3304	Listeria monocytogenes 4b Contig433
	Corresponding to the former SEQ ID no 1637
SEQ ID N° 3305	Listeria monocytogenes 4b Contig434

	Corresponding to the former SEQ ID nº 1665
CEO ID NO 2206	Listeria monocytogenes 4b Contig435
SEQ ID N° 3306	Commanding to the former CEO ID no 1243
	Corresponding to the former SEQ ID no 1243
0EO ID N0 2207	Corresponding to the former SEQ ID no 1431
SEQ ID N° 3307	Listeria monocytogenes 4b Contig436
SEQ ID N° 3308	Listeria monocytogenes 4b Contig437
SEQ ID N° 3309	Listeria monocytogenes 4b Contig438
SEQ ID N° 3310	Listeria monocytogenes 4b Contig439
OFO ID NO 2211	Corresponding to the former SEQ ID no 1615
SEQ ID N° 3311	Listeria monocytogenes 4b Contig440
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1074 Corresponding to the former SEQ ID n° 1518
CEO ID NO 2212	
SEQ ID N° 3312	Listeria monocytogenes 4b Contig441
CEO ID NO 2212	Corresponding to the former SEQ ID n° 1118
SEQ ID N° 3313	Listeria monocytogenes 4b Contig442
CEO ID NO 2214	Corresponding to the former SEQ ID no 1692
SEQ ID N° 3314	Listeria monocytogenes 4b Contig443 Corresponding to the former SEQ ID n° 1255
CEO ID NO 2216	· ·
SEQ ID Nº 3315	Listeria monocytogenes 4b Contig444 Listeria monocytogenes 4b Contig445
SEQ ID N° 3316	Corresponding to the former SEQ ID no 1283
SEQ ID N° 3317	Listeria monocytogenes 4b Contig446
SEQ ID IS	Corresponding to the former SEQ ID no 1387
SEQ ID N° 3318	Listeria monocytogenes 4b Contig447
SEQ ID N° 3318	Listeria monocytogenes 4b Contig448
פונכ אועו אספ	Corresponding to the former SEQ ID no 1953
SEQ ID N° 3320	Listeria monocytogenes 4b Contig449
SEQ ID N° 3321	Listeria monocytogenes 4b Contig450
SEQ ID N° 3322	Listeria monocytogenes 4b Contig451
DEQ 10 14 3322	Corresponding to the former SEQ ID no 1714
SEQ ID N° 3323	Listeria monocytogenes 4b Contig452
SEQ ID N° 3324	Listeria monocytogenes 4b Contig453
SEQ ID N° 3325	Listeria monocytogenes 4b Contig454
SEQ ID N° 3326	Listeria monocytogenes 4b Contig455
SEQ ID N° 3327	Listeria monocytogenes 4b Contig456
SEQ ID N° 3328	Listeria monocytogenes 4b Contig457
SEQ ID N° 3329	Listeria monocytogenes 4b Contig458
55Q 15 11 55Es	Corresponding to the former SEQ ID n° 1208
SEQ ID N° 3330	Listeria monocytogenes 4b Contig459
5EQ 12 // 5550	Corresponding to the former SEQ ID n° 1403
SEQ ID N° 3331	Listeria monocytogenes 4b Contig460
324 12 11	Corresponding to the former SEQ ID n° 1443
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1558
SEQ ID Nº 3332	Listeria monocytogenes 4b Contig461
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1323
SEQ ID N° 3333	Listeria monocytogenes 4b Contig462
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1184
SEQ ID N° 3334	Listeria monocytogenes 4b Contig463
SEQ ID N° 3335	Listeria monocytogenes 4b Contig464
SEQ ID N° 3336	Listeria monocytogenes 4b Contig465

	Corresponding to the former SEQ ID n° 1274
SEQ ID Nº 3337	Listeria monocytogenes 4b Contig466
ינכני או עון אָשני	Corresponding to the former SEQ ID n° 1815
SEQ ID N° 3338	Listeria monocytogenes 4b Contig467
DEQ 1D 11 3330	Corresponding to the former SEQ ID n° 1607
SEQ ID N° 3339	Listeria monocytogenes 4b Contig468
024.21. 0001	Corresponding to the former SEQ ID n° 1573
SEQ ID Nº 3340	Listeria monocytogenes 4b Contig469
SEQ ID N° 3341	Listeria monocytogenes 4b Contig470
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1737
SEQ ID Nº 3342	Listeria monocytogenes 4b Contig471
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1404
SEQ ID N° 3343	Listeria monocytogenes 4b Contig472
	Corresponding to the former SEQ ID no 1344
SEQ ID N° 3344	Listeria monocytogenes 4b Contig473
	Corresponding to the former SEQ ID no 1197
000 ID NO 2245	Corresponding to the former SEQ ID no 1490
SEQ ID Nº 3345	Listeria monocytogenes 4b Contig474 Listeria monocytogenes 4b Contig475
SEQ ID N° 3346	Corresponding to the former SEQ ID n° 1346
SEQ ID N° 3347	Listeria monocytogenes 4b Contig476
וויכני או עו אַשני	Corresponding to the former SEQ ID n° 1112
SEQ ID N° 3348	Listeria monocytogenes 4b Contig477
SEQ ID N° 3349	Listeria monocytogenes 4b Contig478
SEQ ID N° 3350	Listeria monocytogenes 4b Contig479
SEQ ID N° 3351	Listeria monocytogenes 4b Contig480
SEQ ID Nº 3352	Listeria monocytogenes 4b Contig481
	Corresponding to the former SEQ ID no 1213
SEQ ID Nº 3353	Listeria monocytogenes 4b Contig482
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1124
SEQ ID Nº 3354	Listeria monocytogenes 4b Contig483
000 10 310 0055	Corresponding to the former SEQ ID no 1250
SEQ ID N° 3355	Listeria monocytogenes 4b Contig484
SEQ ID N° 3356	Listeria monocytogenes 4b Contig485 Corresponding to the former SEQ ID no 1362
CEO ID NO 2257	Listeria monocytogenes 4b Contig486
SEQ ID N° 3357	Corresponding to the former SEQ ID n° 1408
SEQ ID Nº 3358	Listeria monocytogenes 4b Contig487
SEQ ID N° 3359	Listeria monocytogenes 4b Contig488
SEQ 10 14 3337	Corresponding to the former SEQ ID no 1331
SEQ ID N° 3360	Listeria monocytogenes 4b Contig489
SEQ ID N° 3361	Listeria monocytogenes 4b Contig490
55Q 15 11 5501	Corresponding to the former SEQ ID n° 1596
SEQ ID N° 3362	Listeria monocytogenes 4b Contig491
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1537
SEQ ID N° 3363	Listeria monocytogenes 4b Contig492
SEQ ID N° 3364	Listeria monocytogenes 4b Contig493
	Corresponding to the former SEQ ID no 1503
SEQ ID N° 3365	Listeria monocytogenes 4b Contig494
	Corresponding to the former SEQ ID no 1915

SEQ ID N° 3366	Listeria monocytogenes 4b Contig495
SEQ ID Nº 3367	Listeria monocytogenes 4b Contig496
SEQ ID Nº 3368	Listeria monocytogenes 4b Contig497
SEQ ID Nº 3369	Listeria monocytogenes 4b Contig498
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1476
SEQ ID N° 3370	Listeria monocytogenes 4b Contig499
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1871
SEQ ID N° 3371	Listeria monocytogenes 4b Contig500
-	Corresponding to the former SEQ ID n° 1071
	Corresponding to the former SEQ ID no 1526
SEQ ID N° 3372	Listeria monocytogenes 4b Contig501
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1324
SEQ ID N° 3373	Listeria monocytogenes 4b Contig502
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1709
SEQ ID N° 3374	Listeria monocytogenes 4b Contig503
SEQ ID N° 3375	Listeria monocytogenes 4b Contig504
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1172
SEQ ID N° 3376	Listeria monocytogenes 4b Contig505
SEQ ID N° 3377	Listeria monocytogenes 4b Contig506
	Corresponding to the former SEQ ID no 1077
SEQ ID N° 3378	Listeria monocytogenes 4b Contig507
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1329
SEQ ID N° 3379	Listeria monocytogenes 4b Contig508
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1416
SEQ ID N° 3380	Listeria monocytogenes 4b Contig509
	Corresponding to the former SEQ ID no 1763
SEQ ID N° 3381	Listeria monocytogenes 4b Contig510
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1916
SEQ ID N° 3382	Listeria monocytogenes 4b Contig511
GEO ID NO 2202	Corresponding to the former SEQ ID no 1285
SEQ ID N° 3383	Listeria monocytogenes 4b Contig512
OFO ID NO 2204	Corresponding to the former SEQ ID no 1298
SEQ ID Nº 3384	Listeria monocytogenes 4b Contig513
SEQ ID N° 3385	Listeria monocytogenes 4b Contig514
CEO ID NO 2206	Corresponding to the former SEQ ID no 1237
SEQ ID Nº 3386	Listeria monocytogenes 4b Contig515 Listeria monocytogenes 4b Contig516
SEQ ID Nº 3387	Listeria monocytogenes 4b Contig517
SEQ ID N° 3388	Corresponding to the former SEQ ID no 1658
SEQ ID N° 3389	Listeria monocytogenes 4b Contig518
SEQ ID N° 3390	Listeria monocytogenes 4b Contig519
SEQ ID N 3380	Corresponding to the former SEQ ID no 1454
SEQ ID N° 3391	Listeria monocytogenes 4b Contig520
SEQ ID IT 3351	Corresponding to the former SEQ ID n° 1351
SEQ ID N° 3392	Listeria monocytogenes 4b Contig521
SEQ ID IT 3372	Corresponding to the former SEQ ID n° 1148
SEQ ID N° 3393	Listeria monocytogenes 4b Contig522
OLQ ID 11 3373	Corresponding to the former SEQ ID no 1456
SEQ ID Nº 3394	Listeria monocytogenes 4b Contig523
224 12 11 3331	Corresponding to the former SEQ ID n° 1899

•	
SEQ ID N° 3395	Listeria monocytogenes 4b Contig524 Corresponding to the former SEQ ID no 1847
SEQ ID N° 3396	Listeria monocytogenes 4b Contig525
9EQ 15 14 3330	Corresponding to the former SEQ ID n° 1639
SEQ ID Nº 3397	Listeria monocytogenes 4b Contig526
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1663
SEQ ID N° 3398	Listeria monocytogenes 4b Contig527
050 15 210 2200	Corresponding to the former SEQ ID no 1093
SEQ ID N° 3399	Listeria monocytogenes 4b Contig528 Corresponding to the former SEQ ID n° 1193
SEQ ID N° 3400	Listeria monocytogenes 4b Contig529
5EQ 15 11 5 100	Corresponding to the former SEQ ID n° 1280
SEQ ID N° 3401	Listeria monocytogenes 4b Contig530
	Corresponding to the former SEQ ID no 1143
SEQ ID N° 3402	Listeria monocytogenes 4b Contig531
	Corresponding to the former SEQ ID no 1499
SEQ ID N° 3403	Listeria monocytogenes 4b Contig532
GEO ID NII 2404	Corresponding to the former SEQ ID no 1627
SEQ ID N° 3404 SEQ ID N° 3405	Listeria monocytogenes 4b Contig533 Listeria monocytogenes 4b Contig534
SEQ ID N° 3406	Listeria monocytogenes 4b Contig535 Listeria monocytogenes 4b Contig535
2EQ 10 14 3400	Corresponding to the former SEQ ID n° 1133
SEQ ID N° 3407	Listeria monocytogenes 4b Contig536
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1163
SEQ ID N° 3408	Listeria monocytogenes 4b Contig537
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1135
SEQ ID N° 3409	Listeria monocytogenes 4b Contig538
SEQ ID N° 3410	Listeria monocytogenes 4b Contig539
CEO ID NO 2411	Corresponding to the former SEQ ID n° 1838 Listeria monocytogenes 4b Contig540
SEQ ID N° 3411	Corresponding to the former SEQ ID n° 1217
SEQ ID N° 3412	Listeria monocytogenes 4b Contig541
0EQ15 11 5 112	Corresponding to the former SEQ ID n° 1297
SEQ ID N° 3413	Listeria monocytogenes 4b Contig542
SEQ ID N° 3414	Listeria monocytogenes 4b Contig543
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1765
SEQ ID N° 3415	Listeria monocytogenes 4b Contig544
0EO ID NO 2416	Corresponding to the former SEQ ID no 1228
SEQ ID N° 3416	Listeria monocytogenes 4b Contig545 Corresponding to the former SEQ ID n° 1638
SEQ ID N° 3417	Listeria monocytogenes 4b Contig546
3LQ 1D 11 3417	Corresponding to the former SEQ ID no 1965
SEQ ID N° 3418	Listeria monocytogenes 4b Contig547
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1211
SEQ ID N° 3419	Listeria monocytogenes 4b Contig548
	Corresponding to the former SEQ ID no 1327
SEQ ID N° 3420	Listeria monocytogenes 4b Contig549
ano in No 2404	Corresponding to the former SEQ ID no 1502
SEQ ID N° 3421	Listeria monocytogenes 4b Contig550
	Corresponding to the former SEQ ID no 1252

SEQ ID N° 3422	Listeria monocytogenes 4b Contig551
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1721
SEQ ID N° 3423	Listeria monocytogenes 4b Contig552
	Corresponding to the former SEQ ID nº 1349
	Corresponding to the former SEQ ID nº 1728
SEQ ID N° 3424	Listeria monocytogenes 4b Contig553
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1691
SEQ ID N° 3425	Listeria monocytogenes 4b Contig554
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1227
	Corresponding to the former SEQ ID no 1399
SEQ ID N° 3426	Listeria monocytogenes 4b Contig555
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1555
SEQ ID Nº 3427	Listeria monocytogenes 4b Contig556
SEQ ID N° 3428	Listeria monocytogenes 4b Contig557
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1114
	Corresponding to the former SEQ ID no 1366
SEQ ID N° 3429	Listeria monocytogenes 4b Contig558
SEQ ID Nº 3430	Listeria monocytogenes 4b Contig559
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1805
SEQ ID N° 3431	Listeria monocytogenes 4b Contig560
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1852
SEQ ID N° 3432	Listeria monocytogenes 4b Contig561
SEQ ID N° 3433	Listeria monocytogenes 4b Contig562
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1923
SEQ ID N° 3434	Listeria monocytogenes 4b Contig563
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1395
SEQ ID N° 3435	Listeria monocytogenes 4b Contig564
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1561
SEQ ID N° 3436	Listeria monocytogenes 4b Contig565
SEQ ID N° 3437	Listeria monocytogenes 4b Contig566
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1643
SEQ ID N° 3438	Listeria monocytogenes 4b Contig567
	Corresponding to the former SEQ 1D no 1820
SEQ ID Nº 3439	Listeria monocytogenes 4b Contig568
	Corresponding to the former SEQ ID no 1177
SEQ ID N° 3440	Listeria monocytogenes 4b Contig569
SEQ ID N° 3441	Listeria monocytogenes 4b Contig570
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1501
SEQ ID N° 3442	Listeria monocytogenes 4b Contig571
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1195
SEQ ID N° 3443	Listeria monocytogenes 4b Contig572
	Corresponding to the former SEQ ID no 1556
SEQ ID N° 3444	Listeria monocytogenes 4b Contig573
SEQ ID N° 3445	Listeria monocytogenes 4b Contig574
	Corresponding to the former SEQ ID no 1888
SEQ ID N° 3446	Listeria monocytogenes 4b Contig575
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1730
SEQ ID N° 3447	Listeria monocytogenes 4b Contig576
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1629
SEO ID Nº 3448	Listeria monocytogenes 4b Contig577

	Corresponding to the former SEQ ID n° 1688
SEQ ID N° 3449	Listeria monocytogenes 4b Contig578
	Corresponding to the former SEQ ID no 1549
SEQ ID N° 3450	Listeria monocytogenes 4b Contig579
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1673
SEQ ID N° 3451	Listeria monocytogenes 4b Contig580
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1273
SEQ ID N° 3452	Listeria monocytogenes 4b Contig581
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1415
SEQ ID N° 3453	Listeria monocytogenes 4b Contig582
SEQ ID N° 3454	Listeria monocytogenes 4b Contig583
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1281
SEQ ID N° 3455	Listeria monocytogenes 4b Contig584
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1572
SEQ ID N° 3456	Listeria monocytogenes 4b Contig585
SEQ ID Nº 3457	Listeria monocytogenes 4b Contig586
	Corresponding to the former SEQ ID nº 1949
SEQ ID N° 3458	Listeria monocytogenes 4b Contig587
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1625
SEQ ID N° 3459	Listeria monocytogenes 4b Contig588
SEQ ID N° 3460	Listeria monocytogenes 4b Contig589
,	Corresponding to the former SEQ ID n° 1622
SEQ ID N° 3461	Listeria monocytogenes 4b Contig590
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1086
SEQ ID N° 3462	Listeria monocytogenes 4b Contig591
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1781
SEQ ID N° 3463	Listeria monocytogenes 4b Contig592
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1304
SEQ ID N° 3464	Listeria monocytogenes 4b Contig593
	Corresponding to the former SEQ ID no 1489
SEQ ID N° 3465	Listeria monocytogenes 4b Contig594
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1770
SEQ ID N° 3466	Listeria monocytogenes 4b Contig595
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1377
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1689
SEQ ID N° 3467	Listeria monocytogenes 4b Contig596
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1225
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1759
SEQ ID N° 3468	Listeria monocytogenes 4b Contig597
SEQ ID N° 3469	Listeria monocytogenes 4b Contig598
SEQ ID N° 3470	Listeria monocytogenes 4b Contig599
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1477
SEQ ID N° 3471	Listeria monocytogenes 4b Contig600
0241211	Corresponding to the former SEQ ID n° 1903
SEQ ID Nº 3472	Listeria monocytogenes 4b Contig601
02412111	Corresponding to the former SEQ ID n° 1961
SEQ ID N° 3473	Listeria monocytogenes 4b Contig602
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1754
SEQ ID Nº 3474	Listeria monocytogenes 4b Contig603
	Corresponding to the former SEQ ID no 1188

SEQ ID N° 3475	Listeria monocytogenes 4b Contig604
SEQ ID N° 3476	Listeria monocytogenes 4b Contig605
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1913
SEQ ID N° 3477	Listeria monocytogenes 4b Contig606
SEQ ID Nº 3478	Listeria monocytogenes 4b Contig607
SEQ ID N° 3479	Listeria monocytogenes 4b Contig608
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1439
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1545
SEQ ID Nº 3480	Listeria monocytogenes 4b Contig609
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1794
SEQ ID N° 3481	Listeria monocytogenes 4b Contig610
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1798
SEQ ID N° 3482	Listeria monocytogenes 4b Contig611
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1200
SEQ ID N° 3483	Listeria monocytogenes 4b Contig612
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1808
SEQ ID N° 3484	Listeria monocytogenes 4b Contig613
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1894
SEQ ID Nº 3485	Listeria monocytogenes 4b Contig614
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1812
SEQ ID Nº 3486	Listeria monocytogenes 4b Contig615
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1205
SEQ ID Nº 3487	Listeria monocytogenes 4b Contig616
SEQ ID N° 3488	Listeria monocytogenes 4b Contig617
SEQ ID Nº 3489	Listeria monocytogenes 4b Contig618
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1352
SEQ ID N° 3490	Listeria monocytogenes 4b Contig619
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1142
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1601
SEQ ID N° 3491	Listeria monocytogenes 4b Contig620
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1575
SEQ ID N° 3492	Listeria monocytogenes 4b Contig621
`	Corresponding to the former SEQ ID n° 1670
SEQ ID Nº 3493	Listeria monocytogenes 4b Contig622
	Corresponding to the former SEQ ID no 1890
SEQ ID Nº 3494	Listeria monocytogenes 4b Contig623
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1333
SEQ ID N° 3495	Listeria monocytogenes 4b Contig624
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1789
SEQ ID N° 3496	Listeria monocytogenes 4b Contig625
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1508
SEQ ID Nº 3497	Listeria monocytogenes 4b Contig626
SEQ ID Nº 3498	Listeria monocytogenes 4b Contig627
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1775
SEQ ID N° 3499	Listeria monocytogenes 4b Contig628
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1391
SEQ ID Nº 3500	Listeria monocytogenes 4b Contig629
	Corresponding to the former SEQ ID no 1657
SEQ ID N° 3501	Listeria monocytogenes 4b Contig630
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1851

SEQ ID N° 3502	Listeria monocytogenes 4b Contig631
SEQ ID N° 3503	Listeria monocytogenes 4b Contig632
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1711
SEQ ID N° 3504	Listeria monocytogenes 4b Contig633
	Corresponding to the former SEQ ID no 1169
SEQ ID N° 3505	Listeria monocytogenes 4b Contig634
	Corresponding to the former SEQ ID no 1660
SEQ ID N° 3506	Listeria monocytogenes 4b Contig635
SEQ ID N° 3507	Listeria monocytogenes 4b Contig636
SEQ ID N° 3508	Listeria monocytogenes 4b Contig637
-	Corresponding to the former SEQ ID no 1767
SEQ ID N° 3509	Listeria monocytogenes 4b Contig638
SEQ ID N° 3510	Listeria monocytogenes 4b Contig639
SEQ ID N° 3511	Listeria monocytogenes 4b Contig640
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1992
SEQ ID N° 3512	Listeria monocytogenes 4b Contig641
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1413
	Corresponding to the former SEQ ID no 1515
SEQ ID N° 3513	Listeria monocytogenes 4b Contig642
	Corresponding to the former SEQ ID no 1140
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1373
SEQ 1D N° 3514	Listeria monocytogenes 4b Contig643
	Corresponding to the former SEQ ID no 1498
SEQ ID N° 3515	Listeria monocytogenes 4b Contig644
SEQ ID N° 3516	Listeria monocytogenes 4b Contig645
SEQ ID N° 3517	Listeria monocytogenes 4b Contig646
	Corresponding to the former SEQ ID no 1496
SEQ ID N° 3518	Listeria monocytogenes 4b Contig647
	Corresponding to the former SEQ ID no 1934
SEQ ID N° 3519	Listeria monocytogenes 4b Contig648
272 17 110 2522	Corresponding to the former SEQ ID no 1650
SEQ ID N° 3520	Listeria monocytogenes 4b Contig649
	Corresponding to the former SEQ ID no 1233
	Corresponding to the former SEQ ID no 1671
SEQ ID N° 3521	Listeria monocytogenes 4b Contig650
~~ TP \10 4500	Corresponding to the former SEQ ID no 1950
SEQ ID N° 3522	Listeria monocytogenes 4b Contig651
ano in 110 acaa	Corresponding to the former SEQ ID no 1889
SEQ ID N° 3523	Listeria monocytogenes 4b Contig652
ano in 110 aca 4	Corresponding to the former SEQ ID no 1922
SEQ ID N° 3524	Listeria monocytogenes 4b Contig653
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1313
	Corresponding to the former SEQ ID no 1453
SEQ ID N° 3525	Listeria monocytogenes 4b Contig654
ano in tipaca	Corresponding to the former SEQ ID no 1185
SEQ ID N° 3526	Listeria monocytogenes 4b Contig655
ana in 110 ccc	Corresponding to the former SEQ ID no 1562
SEQ ID N° 3527	Listeria monocytogenes 4b Contig656
SEQ ID N° 3528	Listeria monocytogenes 4b Contig657
SEQ ID N° 3529	Listeria monocytogenes 4b Contig658

0EO ID NO 2520	I interior management Ab Contin650
SEQ ID N° 3530	Listeria monocytogenes 4b Contig659 Corresponding to the former SEQ ID n° 1348
GEO ID NO 2521	
SEQ ID N° 3531	Listeria monocytogenes 4b Contig660 Corresponding to the former SEQ ID n° 1293
CDO ID NO 2522	Listeria monocytogenes 4b Contig661
SEQ ID N° 3532	Corresponding to the former SEQ ID n° 1165
	Corresponding to the former SEQ ID in 1763 Corresponding to the former SEQ ID in 1762
CEO ID NO 2522	Listeria manageta gangs Ab Contig662
SEQ ID N° 3533	Listeria monocytogenes 4b Contig662
0EO ID NO 2524	Corresponding to the former SEQ ID no 1640
SEQ ID N° 3534	Listeria monocytogenes 4b Contig663
SEQ ID Nº 3535	Listeria monocytogenes 4b Contig664
SEQ ID N° 3536	Listeria monocytogenes 4b Contig665
0EO ID NO 2527	Corresponding to the former SEQ ID no 1764
SEQ ID N° 3537	Listeria monocytogenes 4b Contig666
000 ID NO 2620	Corresponding to the former SEQ ID no 1543
SEQ ID Nº 3538	Listeria monocytogenes 4b Contig667
0EO ID NO 2620	Corresponding to the former SEQ ID no 1844
SEQ ID N° 3539	Listeria monocytogenes 4b Contig668
0EO ID NO 2540:	Corresponding to the former SEQ ID no 1560
SEQ ID N° 3540.	Listeria monocytogenes 4b Contig669 Corresponding to the former SEQ ID n° 1744
000 ID NO 2541	
SEQ ID N° 3541	Listeria monocytogenes 4b Contig670 . Corresponding to the former SEQ ID no 1796
OFO ID NO 2543	
SEQ ID N° 3542	Listeria monocytogenes 4b Contig671 Corresponding to the former SEQ ID n° 1776
CEO ID NO 2542	Listeria monocytogenes 4b Contig672
SEQ ID N° 3543	Corresponding to the former SEQ ID no 1897
SEQ ID N° 3544	Listeria monocytogenes 4b Contig673
SEQ ID N 3344	Corresponding to the former SEQ ID n° 1704
SEQ ID N° 3545	Listeria monocytogenes 4b Contig674
SEQ ID N 3343	Corresponding to the former SEQ ID n° 1713
SEQ ID N° 3546	Listeria monocytogenes 4b Contig675
SEQ ID N 3340	Corresponding to the former SEQ ID no 1295
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1353
SEQ ID N° 3547	Listeria monocytogenes 4b Contig676
זדכני או עוו אַשני	Corresponding to the former SEQ ID no 1303
SEQ ID N° 3548	Listeria monocytogenes 4b Contig677
SEQ ID N° 3549	Listeria monocytogenes 4b Contig678
SEQ ID N° 3550	Listeria monocytogenes 4b Contig679
SEQ ID N° 3551	Listeria monocytogenes 4b Contig680
SEQ ID N° 3552	Listeria monocytogenes 4b Contig681
35 JULY 3332	Corresponding to the former SEQ ID no 1212
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1521
SEQ ID N° 3553	Listeria monocytogenes 4b Contig682
SEQ ID N° 3554	Listeria monocytogenes 4b Contig683
PEC ID 14 3334	Corresponding to the former SEQ ID no 1694
SEQ ID N° 3555	Listeria monocytogenes 4b Contig684
9FG ID 14 3333	Corresponding to the former SEQ ID no 1939
SEQ ID N° 3556	Listeria monocytogenes 4b Contig685
256 15 14 3330	Corresponding to the former SEQ ID n° 1717
	corresponding to me tornior and in it it is

SEQ ID N° 3557	Listeria monocytogenes 4b Contig686
	Corresponding to the former SEQ ID no 1626
SEQ ID N° 3558	Listeria monocytogenes 4b Contig687
	Corresponding to the former SEQ ID no 1585
SEQ ID N° 3559	Listeria monocytogenes 4b Contig688
	Corresponding to the former SEQ ID no 1491
SEQ ID N° 3560	Listeria monocytogenes 4b Contig689
	Corresponding to the former SEQ ID no 1314
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1481
SEQ ID N° 3561	Listeria monocytogenes 4b Contig690
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1155
SEQ ID Nº 3562	Listeria monocytogenes 4b Contig691
DEQ 15 11 550E	Corresponding to the former SEQ ID n° 1149
	Corresponding to the former SEQ ID no 1747
SEQ ID N° 3563	Listeria monocytogenes 4b Contig692
SEQ ID N 3303	Corresponding to the former SEQ ID n° 1364
CEO ID NO 2564	Listeria monocytogenes 4b Contig693
SEQ ID. N° 3564	Corresponding to the former SEQ ID n° 1594
000 ID N0 2565	
SEQ ID N° 3565	Listeria monocytogenes 4b Contig694
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1398
070 ID 110 0466	Corresponding to the former SEQ ID n° 1771
SEQ ID N° 3566	Listeria monocytogenes 4b Contig695
	Corresponding to the former SEQ ID no 1178
	Corresponding to the former SEQ ID no 1684
SEQ ID N° 3567	Listeria monocytogenes 4b Contig696
	Corresponding to the former SEQ ID no 1433
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1756
SEQ ID N° 3568	Listeria monocytogenes 4b Contig697
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1774
SEQ ID N° 3569	Listeria monocytogenes 4b Contig698
SEQ ID N° 3570	Listeria monocytogenes 4b Contig699
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1300
SEQ ID N° 3571	Listeria monocytogenes 4b Contig700
SEQ ID Nº 3572	Listeria monocytogenes 4b Contig701
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1547
SEQ ID Nº 3573	Listeria monocytogenes 4b Contig702
02Q 12 11 0010	Corresponding to the former SEQ ID n° 1788
SEQ ID Nº 3574	Listeria monocytogenes 4b Contig703
SEQ ID N° 3575	Listeria monocytogenes 4b Contig704
BEQ 10 14 3373	Corresponding to the former SEQ ID n° 1872
SEQ ID N° 3576	Listeria monocytogenes 4b Contig705
SEQ ID N 3370	Corresponding to the former SEQ ID no 1861
000 ID No 2677	Listonia managuta gangs 4h Contig 706
SEQ ID N° 3577	Listeria monocytogenes 4b Contig706
OFO ID NO 2570	Corresponding to the former SEQ ID no 1932
SEQ ID N° 3578	Listeria monocytogenes 4b Contig707
4PA IP 330 6 5 5 5	Corresponding to the former SEQ ID no 1553
SEQ ID N° 3579	Listeria monocytogenes 4b Contig708
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1473
SEQ ID N° 3580	Listeria monocytogenes 4b Contig709
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1328

	G
000 ID 310 0001	Corresponding to the former SEQ ID no 1745
SEQ ID N° 3581	Listeria monocytogenes 4b Contig710
	Corresponding to the former SEQ ID no 1557
SEQ ID N° 3582	Listeria monocytogenes 4b Contig711
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1773
SEQ ID N° 3583	Listeria monocytogenes 4b Contig712
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1444
SEQ ID N° 3584	Listeria monocytogenes 4b Contig713
	Corresponding to the former SEQ ID no 1826
SEQ ID Nº 3585	Listeria monocytogenes 4b Contig714
	Corresponding to the former SEQ ID no 1356
	Corresponding to the former SEQ ID no 1612
SEQ ID N° 3586	Listeria monocytogenes 4b Contig715
	Corresponding to the former SEQ ID no 1952
SEQ ID Nº 3587	Listeria monocytogenes 4b Contig716
	Corresponding to the former SEQ ID no 1874
SEQ ID N° 3588	Listeria monocytogenes 4b Contig717
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1095
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1173
SEQ ID N° 3589	Listeria monocytogenes 4b Contig718
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1800
SEQ ID N° 3590	Listeria monocytogenes 4b Contig719
·	Corresponding to the former SEQ ID n° 1320
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1832
SEQ ID N° 3591	Listeria monocytogenes 4b Contig720
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1160
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1641
SEQ ID N° 3592	Listeria monocytogenes 4b Contig721
SEQ ID N° 3593	Listeria monocytogenes 4b Contig722
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1144
	Corresponding to the former SEQ ID no 1216
SEQ ID Nº 3594	Listeria monocytogenes 4b Contig723
SEQ ID Nº 3595	Listeria monocytogenes 4b Contig724
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2026
SEQ ID N° 3596	Listeria monocytogenes 4b Contig725
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1226
	Corresponding to the former SEQ ID no 1588
SEQ ID Nº 3597	Listeria monocytogenes 4b Contig726
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1804
SEQ ID N° 3598	Listeria monocytogenes 4b Contig727
	Corresponding to the former SEQ ID no 1393
SEQ ID N° 3599	Listeria monocytogenes 4b Contig728
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1223
SEQ ID Nº 3600	Listeria monocytogenes 4b Contig729
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1973
SEQ ID Nº 3601	Listeria monocytogenes 4b Contig730
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1743
SEQ ID Nº 3602	Listeria monocytogenes 4b Contig731
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1860
SEQ ID Nº 3603	Listeria monocytogenes 4b Contig732
•	

	Corresponding to the former SEQ ID n° 1203
CEO ID NO 2604	Listeria monocytogenes 4b Contig733
SEQ ID N° 3604	Corresponding to the former SEQ ID no 1690
	Corresponding to the former SEQ ID in 1090
0E0 ID NO 2606	Corresponding to the former SEQ ID no 1701
SEQ ID N° 3605	Listeria monocytogenes 4b Contig734
0EO ID NO 2606	Corresponding to the former SEQ ID no 1525
SEQ ID N° 3606	Listeria monocytogenes 4b Contig735
000 to 210 0000	Corresponding to the former SEQ ID n° 1272
SEQ ID N° 3607	Listeria monocytogenes 4b Contig736
SEQ ID N° 3608	Listeria monocytogenes 4b Contig737
0PO ID NO 2600	Corresponding to the former SEQ ID no 1986
SEQ ID N° 3609	Listeria monocytogenes 4b Contig738
0FO ID NO 2610	Corresponding to the former SEQ ID no 1799
SEQ ID N° 3610	Listeria monocytogenes 4b Contig739
SEQ ID N° 3611	Listeria monocytogenes 4b Contig740
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1070
070 ID 110 0 (10	Corresponding to the former SEQ ID no 1783
SEQ ID N° 3612	Listeria monocytogenes 4b Contig741
SEQ ID N° 3613	Listeria monocytogenes 4b Contig742
SEQ ID N° 3614	Listeria monocytogenes 4b Contig743
0EO ID NO 2615	Corresponding to the former SEQ ID no 1437
SEQ ID N° 3615	Listeria monocytogenes 4b Contig744 Corresponding to the former SEQ ID no 1094
	Corresponding to the former SEQ ID ii 1094
CEO ID NO 2616	Corresponding to the former SEQ ID no 1523
SEQ ID N° 3616	Listeria monocytogenes 4b Contig745 Corresponding to the former SEQ ID n° 1929
SEQ ID N° 3617	Listeria monocytogenes 4b Contig746
SEQIDIA 3017	Corresponding to the former SEQ ID no 1383
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1486
SEQ ID Nº 3618	Listeria monocytogenes 4b Contig747
SEQ ID N° 3619	Listeria monocytogenes 4b Contig748
BEQ 15 11 5015.	Corresponding to the former SEQ ID n° 1957
SEQ ID Nº 3620	Listeria monocytogenes 4b Contig749
SEQ ID N° 3621	Listeria monocytogenes 4b Contig750
55Q 15 11 5021	Corresponding to the former SEQ ID no 1859
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1963
SEQ ID N° 3622	Listeria monocytogenes 4b Contig751
SEQ ID N° 3623	Listeria monocytogenes 4b Contig752
SEQ ID N° 3624	Listeria monocytogenes 4b Contig753
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1971
SEQ ID Nº 3625	Listeria monocytogenes 4b Contig754
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1189
	Corresponding to the former SEQ ID no 1289
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1619
SEQ ID Nº 3626	Listeria monocytogenes 4b Contig755
SEQ ID N° 3627	Listeria monocytogenes 4b Contig756
	Corresponding to the former SEQ ID no 1883
SEQ ID N° 3628	Listeria monocytogenes 4b Contig757
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1316
	Corresponding to the former SEQ ID no 1460

SEQ ID Nº 3629	Listeria monocytogenes 4b Contig758
SEQ ID N° 3630	Listeria monocytogenes 4b Contig759
DEQ ID IT 3030	Corresponding to the former SEQ ID n° 1389
SEQ ID Nº 3631	Listeria monocytogenes 4b Contig760
SEQ ID N° 3632	Listeria monocytogenes 4b Contig761
3EQ 1D 14 3032	Corresponding to the former SEQ ID n° 1397
SEQ ID N° 3633	Listeria monocytogenes 4b Contig762
BEQ 1D 14 3033	Corresponding to the former SEQ ID no 1261
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1531
SEQ ID N° 3634	Listeria monocytogenes 4b Contig763
2EQ 1D 14 3034	Corresponding to the former SEQ ID no 1563
SEQ ID Nº 3635	Listeria monocytogenes 4b Contig764
2EQ ID 14 3033	Corresponding to the former SEQ ID no 1945
SEQ ID N° 3636	Listeria monocytogenes 4b Contig765
5EQ 15 14 5050	Corresponding to the former SEQ ID n° 1306
SEQ ID N° 3637	Listeria monocytogenes 4b Contig766
DEQ ID IT 3037	Corresponding to the former SEQ ID n° 1253
SEQ ID N° 3638	Listeria monocytogenes 4b Contig767
DEQ ID IT 5050	Corresponding to the former SEQ ID n° 1116
	Corresponding to the former SEQ ID no 1154
SEQ'ID Nº 3639	Listeria monocytogenes 4b Contig768
524 15 11 5657	Corresponding to the former SEQ ID no 1807
SEQ ID Nº 3640	Listeria monocytogenes 4b Contig769
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1580
SEQ ID Nº 3641	Listeria monocytogenes 4b Contig770
	Corresponding to the former SEQ ID no 1234
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1951
SEQ ID N° 3642	Listeria monocytogenes 4b Contig771
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1933
SEQ ID N° 3643	Listeria monocytogenes 4b Contig772
	Corresponding to the former SEQ ID no 1186
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1462
SEQ ID Nº 3644	Listeria monocytogenes 4b Contig773
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1073
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1167
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1322
SEQ ID N° 3645	Listeria monocytogenes 4b Contig774
	Corresponding to the former SEQ ID no 1686
SEQ ID N° 3646	Listeria monocytogenes 4b Contig775
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2005
SEQ ID N° 3647	Listeria monocytogenes 4b Contig776
	Corresponding to the former SEQ ID no 1385
	Corresponding to the former SEQ ID no 1685
SEQ 1D N° 3648	Listeria monocytogenes 4b Contig777
	Corresponding to the former SEQ ID no 1277
0EO ID NO 0640	Corresponding to the former SEQ ID no 1785
SEQ ID N° 3649	Listeria monocytogenes 4b Contig778
SEQ ID N° 3650	Listeria monocytogenes 4b Contig779
000 ID NO 2661	Corresponding to the former SEQ ID no 1946
SEQ ID N° 3651	Listeria monocytogenes 4b Contig780

	Corresponding to the former SEQ ID n° 1388
	Corresponding to the former SEQ ID no 1732
SEQ ID N° 3652	Listeria monocytogenes 4b Contig781
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1652
0FO ID NO 2652	Corresponding to the former SEQ ID no 1697
SEQ ID N° 3653	Listeria monocytogenes 4b Contig782 Corresponding to the former SEQ ID n° 1244
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1286
SEQ ID N° 3654	Listeria monocytogenes 4b Contig783
3EQ ID N 3034	Corresponding to the former SEQ ID n° 1275
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1421
SEQ ID N° 3655	Listeria monocytogenes 4b Contig784
DEQ 10 11 3033	Corresponding to the former SEQ ID no 1240
SEQ ID N° 3656	Listeria monocytogenes 4b Contig785
52Q 12 11 0000	Corresponding to the former SEQ ID n° 1129
	Corresponding to the former SEQ ID no 1384
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1469
SEQ ID N° 3657	Listeria monocytogenes 4b Contig786
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1610
·	Corresponding to the former SEQ ID n° 1857
SEQ ID N° 3658	Listeria monocytogenes 4b Contig787
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1484
SEQ ID N° 3659	Listeria monocytogenes 4b Contig788
	Corresponding to the former SEQ ID no 1081
	Corresponding to the former SEQ ID no 1117
	Corresponding to the former SEQ ID no 1196
SEQ ID N° 3660	Listeria monocytogenes 4b Contig789
ano in 110 acci	Corresponding to the former SEQ ID n° 1175
SEQ ID N° 3661	Listeria monocytogenes 4b Contig790
0EO ID NO 2662	Corresponding to the former SEQ ID no 1727
SEQ ID N° 3662	Listeria monocytogenes 4b Contig791 Corresponding to the former SEQ ID n° 1925
SEQ ID N° 3663	Listeria monocytogenes 4b Contig792
SEQ ID N 5005	Corresponding to the former SEQ ID n° 1134
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1157
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1779
SEQ ID Nº 3664	Listeria monocytogenes 4b Contig793
DEQID IV SOUT	Corresponding to the former SEQ ID n° 1795
SEQ ID N° 3665	Listeria monocytogenes 4b Contig794
22(12111000	Corresponding to the former SEQ ID n° 1988
SEQ ID Nº 3666	Listeria monocytogenes 4b Contig795
	Corresponding to the former SEQ ID no 1616
SEQ ID Nº 3667	Listeria monocytogenes 4b Contig796
SEQ ID N° 3668	Listeria monocytogenes 4b Contig797
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1103
SEQ ID N° 3669	Listeria monocytogenes 4b Contig798
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1511
SEQ ID N° 3670	Listeria monocytogenes 4b Contig799
	Corresponding to the former SEQ ID no 1446
SEQ ID N° 3671	Listeria monocytogenes 4b Contig800

	Corresponding to the former SEQ ID no 1264
ano in 110 a/ao	Corresponding to the former SEQ ID n° 2017
SEQ ID N° 3672	Listeria monocytogenes 4b Contig801
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1151 Corresponding to the former SEQ ID n° 1577
OEO ID NO 2672	Listeria monocytogenes 4b Contig802
SEQ ID N° 3673	Corresponding to the former SEQ ID n° 1520
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1755
SEQ ID N° 3674	Listeria monocytogenes 4b Contig803
SEQIDIA 3074	Corresponding to the former SEQ ID n° 1291
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1305
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1589
SEQ ID Nº 3675	Listeria monocytogenes 4b Contig804
020 12 11 3015	Corresponding to the former SEQ ID n° 1207
SEQ ID Nº 3676	Listeria monocytogenes 4b Contig805
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1987
SEQ ID Nº 3677	Listeria monocytogenes 4b Contig806
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1912
SEQ ID Nº 3678	Listeria monocytogenes 4b Contig807
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1432
	Corresponding to the former SEQ ID no 1681
SEQ ID Nº 3679	Listeria monocytogenes 4b Contig808
	Corresponding to the former SEQ ID no 1955
SEQ ID Nº 3680	Listeria monocytogenes 4b Contig809
	Corresponding to the former SEQ ID no 1382
SEQ ID N° 3681	Listeria monocytogenes 4b Contig810
000 to 110 0700	Corresponding to the former SEQ ID no 1885
SEQ ID Nº 3682	Listeria monocytogenes 4b Contig811
SEQ ID Nº 3683	Listeria monocytogenes 4b Contig812
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1451 Corresponding to the former SEQ ID n° 1592
SEQ ID N° 3684	Listeria monocytogenes 4b Contig813
SEQ 1D IV 3004	Corresponding to the former SEQ ID no 1402
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1647
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1768
SEQ ID Nº 3685	Listeria monocytogenes 4b Contig814
BEQ 15 11 5005	Corresponding to the former SEQ ID n° 1522
SEQ ID Nº 3686	Listeria monocytogenes 4b Contig815
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1984
SEQ ID N° 3687	Listeria monocytogenes 4b Contig816
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1335
SEQ ID N° 3688	
•	Listeria monocytogenes 4b Contig817
•	Listeria monocytogenes 4b Contig817 Corresponding to the former SEQ ID n° 2007
SEQ ID N° 3689	Corresponding to the former SEQ ID n° 2007 Listeria monocytogenes 4b Contig818
SEQ ID N° 3689	Corresponding to the former SEQ ID n° 2007 Listeria monocytogenes 4b Contig818 Corresponding to the former SEQ ID n° 1121
SEQ ID N° 3689 SEQ ID N° 3690	Corresponding to the former SEQ ID n° 2007 Listeria monocytogenes 4b Contig818 Corresponding to the former SEQ ID n° 1121 Listeria monocytogenes 4b Contig819
SEQ ID N° 3690	Corresponding to the former SEQ ID n° 2007 Listeria monocytogenes 4b Contig818 Corresponding to the former SEQ ID n° 1121 Listeria monocytogenes 4b Contig819 Corresponding to the former SEQ ID n° 1182
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2007 Listeria monocytogenes 4b Contig818 Corresponding to the former SEQ ID n° 1121 Listeria monocytogenes 4b Contig819 Corresponding to the former SEQ ID n° 1182 Listeria monocytogenes 4b Contig820
SEQ ID N° 3690	Corresponding to the former SEQ ID n° 2007 Listeria monocytogenes 4b Contig818 Corresponding to the former SEQ ID n° 1121 Listeria monocytogenes 4b Contig819 Corresponding to the former SEQ ID n° 1182

	Corresponding to the former SEQ ID no 1153
	Corresponding to the former SEQ ID no 1458
SEQ ID N° 3693	Listeria monocytogenes 4b Contig822
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1254
aro in 10 2004	Corresponding to the former SEQ ID no 1864
SEQ ID N° 3694	Listeria monocytogenes 4b Contig823
	Corresponding to the former SEQ ID no 1407
0FO ID NO 2606	Corresponding to the former SEQ ID no 1736
SEQ ID N° 3695	Listeria monocytogenes 4b Contig824 Corresponding to the former SEQ ID no 1412
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1412
0EO ID N0 2606	Listeria monocytogenes 4b Contig825
SEQ ID N° 3696	Corresponding to the former SEQ ID n° 1360
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1375
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1645
SEQ ID N° 3697	Listeria monocytogenes 4b Contig826
SEQ ID N 3091	Corresponding to the former SEQ ID n° 1164
SEQ ID N° 3698	Listeria monocytogenes 4b Contig827
SEQIDIN 3030	Corresponding to the former SEQ ID n° 1459
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1772
SEQ ID N° 3699	Listeria monocytogenes 4b Contig828
SEQ ID IV 5055	Corresponding to the former SEQ ID no 1334
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1533
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1750
SEQ ID N° 3700	Listeria monocytogenes 4b Contig829
DEQ 15 11 5700	Corresponding to the former SEQ ID n° 1586
SEQ ID N° 3701	Listeria monocytogenes 4b Contig830
024.2	Corresponding to the former SEQ ID n° 2021
SEQ ID N° 3702	Listeria monocytogenes 4b Contig831
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1374
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1819
SEQ ID N° 3703	Listeria monocytogenes 4b Contig832
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1425
	Corresponding to the former SEQ ID no 1598
SEQ ID N° 3704	Listeria monocytogenes 4b Contig833
	Corresponding to the former SEQ ID no 1198
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1296
SEQ ID N° 3705	Listeria monocytogenes 4b Contig834
	Corresponding to the former SEQ ID no 1893
SEQ ID N° 3706	Listeria monocytogenes 4b Contig835
	Corresponding to the former SEQ ID no 1119
	Corresponding to the former SEQ ID no 1720
SEQ ID N° 3707	Listeria monocytogenes 4b Contig836
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1457
SEQ ID N° 3708	Listeria monocytogenes 4b Contig837
	Corresponding to the former SEQ ID no 1655
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1880
SEQ ID N° 3709	Listeria monocytogenes 4b Contig838
400 to 314 core	Corresponding to the former SEQ ID no 1191
SEQ ID N° 3710	Listeria monocytogenes 4b Contig839

	Corresponding to the former SEQ ID n° 1358
SEQ ID N° 3711	Listeria monocytogenes 4b Contig840
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1187
	Corresponding to the former SEQ ID no 1495
	Corresponding to the former SEQ ID no 1856
SEQ ID N° 3712	Listeria monocytogenes 4b Contig841
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1130
SEQ ID N° 3713	Listeria monocytogenes 4b Contig842
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1141
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1292
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1452
SEQ ID N° 3714	Listeria monocytogenes 4b Contig843
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1120
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1967
SEQ ID N° 3715	Listeria monocytogenes 4b Contig844
	Corresponding to the former SEQ ID no 1954
SEQ ID N° 3716	Listeria monocytogenes 4b Contig845
	Corresponding to the former SEQ ID no 1966
SEQ ID N° 3717	Listeria monocytogenes 4b Contig846
	Corresponding to the former SEQ ID no 1680
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1882
SEQ ID N° 3718	Listeria monocytogenes 4b Contig847
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1474
	Corresponding to the former SEQ ID no 1842
SEQ ID N° 3719	Listeria monocytogenes 4b Contig848
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1102
	Corresponding to the former SEQ ID no 1423
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1559
SEQ ID N° 3720	Listeria monocytogenes 4b Contig849
	Corresponding to the former SEQ ID no 1128
	Corresponding to the former SEQ ID no 1181
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1599
SEQ ID N° 3721	Listeria monocytogenes 4b Contig850
	Corresponding to the former SEQ ID no 1269
	Corresponding to the former SEQ ID no 1791
SEQ ID N° 3722	Listeria monocytogenes 4b Contig851
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1218
	Corresponding to the former SEQ ID no 1928
SEQ ID N° 3723	Listeria monocytogenes 4b Contig852
	Corresponding to the former SEQ ID no 1938
SEQ ID N° 3724	Listeria monocytogenes 4b Contig853
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2028
SEQ ID N° 3725	Listeria monocytogenes 4b Contig854
	Corresponding to the former SEQ ID no 1376
	Corresponding to the former SEQ ID no 1870
SEQ ID N° 3726	Listeria monocytogenes 4b Contig855
	Corresponding to the former SEQ ID no 1278
·	Corresponding to the former SEQ ID no 1634
SEQ ID N° 3727	Listeria monocytogenes 4b Contig856
	Corresponding to the former SEQ ID no 1312

CEA ID NO 2720	Corresponding to the former SEQ ID n° 1705 Listeria monocytogenes 4b Contig857
SEQ ID N° 3728	Company of the test of the former SEO ID no 1470
	Corresponding to the former SEQ ID no 1479
ADO 10 110 4500	Corresponding to the former SEQ ID no 1972
SEQ ID N° 3729	Listeria monocytogenes 4b Contig858
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1307
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1829
SEQ ID N° 3730	Listeria monocytogenes 4b Contig859
	Corresponding to the former SEQ ID no 1123
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1687
SEQ ID N° 3731	Listeria monocytogenes 4b Contig860
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1905
SEQ ID Nº 3732	Listeria monocytogenes 4b Contig861
	Corresponding to the former SEQ ID no 1579
SEQ ID Nº 3733	Listeria monocytogenes 4b Contig862
`	Corresponding to the former SEQ ID no 1080
	Corresponding to the former SEQ ID no 1146
SEQ ID N° 3734	Listeria monocytogenes 4b Contig863
	Corresponding to the former SEQ ID no 1111
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1514
SEQ ID N° 3735	Listeria monocytogenes 4b Contig864
32 (12 1) 0) 0	Corresponding to the former SEQ ID no 1139
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1602
SEQ ID Nº 3736	Listeria monocytogenes 4b Contig865
DEQ 15 11 0700	Corresponding to the former SEQ ID n° 1221
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2010
SEQ ID Nº 3737	Listeria monocytogenes 4b Contig866
BEQ ID IV SISI	Corresponding to the former SEQ ID n° 1174
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1480
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1895
SEQ ID N° 3738	Listeria monocytogenes 4b Contig867
3EQ 1D 14 3730	Corresponding to the former SEQ ID n° 1780
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1784
SEQ ID N° 3739	Listeria monocytogenes 4b Contig868
פנונ אועו שט	Corresponding to the former SEQ ID n° 2009
SEQ ID N° 3740	Listeria monocytogenes 4b Contig869
SEQ ID N 3740	Corresponding to the former SEQ ID n° 1308
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1597
SEQ ID N° 3741	Listeria monocytogenes 4b Contig870
SEQ ID N 3/41	Corresponding to the former SEQ ID n° 1311
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1315
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2003
GEO ID NO 2742	Listeria manageta gangs 4h Captig 871
SEQ ID N° 3742	Listeria monocytogenes 4b Contig871
	Corresponding to the former SEQ ID no 1493
	Corresponding to the former SEQ ID no 1707
SEQ ID N° 3743	Listeria monocytogenes 4b Contig872
	Corresponding to the former SEQ ID no 1089
ana in 1	Corresponding to the former SEQ ID no 1624
SEQ ID N° 3744	Listeria monocytogenes 4b Contig873
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1846

SEQ ID N° 3745	Listeria monocytogenes 4b Contig874
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1603
	Corresponding to the former SEQ ID no 1921
SEQ ID Nº 3746	Listeria monocytogenes 4b Contig875
	Corresponding to the former SEQ ID no 1268
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1752
SEQ ID N° 3747	Listeria monocytogenes 4b Contig876
DEQ ID IV SVIII	Corresponding to the former SEQ ID no 1336
	Corresponding to the former SEQ 1D n° 1623
SEQ ID Nº 3748	Listeria monocytogenes 4b Contig877
SEQ ID N 3146	Company of the former CEO ID no 1250
	Corresponding to the former SEQ ID no 1259
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1551
	Corresponding to the former SEQ ID no 1866
SEQ ID N° 3749	Listeria monocytogenes 4b Contig878
	Corresponding to the former SEQ ID no 1224
SEQ ID N° 3750	Listeria monocytogenes 4b Contig879
	Corresponding to the former SEQ ID no 1418
	Corresponding to the former SEQ ID no 1571
	Corresponding to the former SEQ ID no 1809
SEQ ID N° 3751	Listeria monocytogenes 4b Contig880
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1420
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1664
SEQ ID Nº 3752	Listeria monocytogenes 4b Contig881
02Q 10 11 0102	Corresponding to the former SEQ ID no 1137
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1367
SEQ ID N° 3753	Listeria monocytogenes 4b Contig882
SEQ ID N 3733	
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1222
	Corresponding to the former SEQ ID no 1318
0EO ID 310 3554	Corresponding to the former SEQ ID n° 1758
SEQ ID N° 3754	Listeria monocytogenes 4b Contig883
	Corresponding to the former SEQ ID no 1978
SEQ ID N° 3755	Listeria monocytogenes 4b Contig884
	Corresponding to the former SEQ ID no 1793
	Corresponding to the former SEQ ID no 1855
SEQ ID Nº 3756	Listeria monocytogenes 4b Contig885
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1236
	Corresponding to the former SEQ ID no 1666
	Corresponding to the former SEQ ID no 1892
SEQ ID N° 3757	Listeria monocytogenes 4b Contig886
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1466
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1825
SEQ ID N° 3758	Listeria monocytogenes 4b Contig887
DEQ 15 11 5750	Corresponding to the former SEQ ID no 1901
SEQ ID N° 3759	Listeria monocytogenes 4b Contig888
SECTO IN 2123	Corresponding to the former SEQ ID n° 1761
CEO ID 310 2240	Corresponding to the former SEQ ID no 1947
SEQ ID N° 3760	Listeria monocytogenes 4b Contig889
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1517
	Corresponding to the former SEQ ID no 1943
SEQ ID N° 3761 .	Listeria monocytogenes 4b Contig890

	Corresponding to the former SEQ ID no 1654
250 ID NO 250	Corresponding to the former SEQ ID no 1787
SEQ ID N° 3762	Listeria monocytogenes 4b Contig891
	Corresponding to the former SEQ ID no 1427
ano in 110 27/2	Corresponding to the former SEQ ID n° 2019
SEQ ID N° 3763	Listeria monocytogenes 4b Contig892
	Corresponding to the former SEQ ID no 1441
ano in 110 aac 4	Corresponding to the former SEQ ID no 1974
SEQ ID N° 3764	Listeria monocytogenes 4b Contig893
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1411
ano in 110 2005	Corresponding to the former SEQ ID no 1733
SEQ ID N° 3765	Listeria monocytogenes 4b Contig894
SEQ ID N° 3766	Listeria monocytogenes 4b Contig895
670 YO VIO 05/5	Corresponding to the former SEQ ID no 1994
SEQ ID N° 3767	Listeria monocytogenes 4b Contig896 Corresponding to the former SEQ ID n° 1552
070 ID N0 27(0	Corresponding to the former SEQ 1D ii 1332
SEQ ID N° 3768	Listeria monocytogenes 4b Contig897 Corresponding to the former SEQ ID n° 1442
aro in 110 2760	Listeria monocytogenes 4b Contig898
SEQ ID N° 3769	Corresponding to the former SEQ ID no 1150
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1937
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1980
CEO ID NO 2770	Listeria monocytogenes 4b Contig899
SEQ ID N° 3770	Corresponding to the former SEQ ID n° 1258
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1816
CEO ID NO 2771	Listeria monocytogenes 4b Contig900
SEQ ID Nº 3771	Corresponding to the former SEQ ID n° 1983
CEO ID Nº 2772	Listeria monocytogenes 4b Contig901
SEQ ID Nº 3772	Corresponding to the former SEQ ID n° 1422
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1726
SEQ ID N° 3773	Listeria monocytogenes 4b Contig902
SEQ ID IV 3773	Corresponding to the former SEQ ID n° 1410
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1778
SEQ ID N° 3774	Listeria monocytogenes 4b Contig903
SEQ ID IT 3774	Corresponding to the former SEQ ID n° 1232
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1487
SEQ ID N° 3775	Listeria monocytogenes 4b Contig904
DEQ IE II OTTO	Corresponding to the former SEQ ID n° 1898
SEQ ID N° 3776	Listeria monocytogenes 4b Contig905
224.12.11	Corresponding to the former SEQ ID n° 1368
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1985
SEQ ID N° 3777	Listeria monocytogenes 4b Contig906
02(12)	Corresponding to the former SEQ ID no 1997
SEQ ID N° 3778	Listeria monocytogenes 4b Contig907
52422 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	Corresponding to the former SEQ ID no 1321
	Corresponding to the former SEQ ID no 1542
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1843
SEQ ID N° 3779	Listeria monocytogenes 4b Contig908
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1530
	Corresponding to the former SEQ ID no 1667

SEQ ID N° 3780	Listeria monocytogenes 4b Contig909 Corresponding to the former SEQ ID n° 1534
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1936
CEO ID NO 2701	Listeria monocytogenes 4b Contig910
SEQ ID N° 3781	Corresponding to the former SEQ ID n° 1567
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1587
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1642
:	Corresponding to the former SEQ ID nº 1674
OFO ID NO 2702	Listeria monocytogenes 4b Contig911
SEQ ID N° 3782	Corresponding to the former SEQ ID n° 2000
SEQ ID Nº 3783	Listeria monocytogenes 4b Contig912
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1909
SEQ ID Nº 3784	Listeria monocytogenes 4b Contig913
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1106
	Corresponding to the former SEQ ID no 1365
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1734
SEQ ID Nº 3785	Listeria monocytogenes 4b Contig914
52 Q 12 1.	Corresponding to the former SEQ ID n° 1284
	Corresponding to the former SEQ ID no 1309
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1613
SEQ ID Nº 3786	Listeria monocytogenes 4b Contig915
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2002
SEQ ID N° 3787	Listeria monocytogenes 4b Contig916
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1271
	Corresponding to the former SEQ ID no 1941
SEQ ID N° 3788	Listeria monocytogenes 4b Contig917
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1104
	Corresponding to the former SEQ ID no 2030
SEQ ID N° 3789	Listeria monocytogenes 4b Contig918
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1959
SEQ ID N° 3790	Listeria monocytogenes 4b Contig919
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1266
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2020
SEQ ID N° 3791	Listeria monocytogenes 4b Contig920
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1405
	Corresponding to the former SEQ ID no 1718
	Corresponding to the former SEQ ID no 1919
SEQ ID N° 3792	Listeria monocytogenes 4b Contig921
	Corresponding to the former SEQ ID no 1908
SEQ ID N° 3793	Listeria monocytogenes 4b Contig922
	Corresponding to the former SEQ ID no 1786
SEQ ID Nº 3794	Listeria monocytogenes 4b Contig923
-	Corresponding to the former SEQ ID n° 1370
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1371
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1372
	Corresponding to the former SEQ ID no 1574
SEQ ID Nº 3795	Listeria monocytogenes 4b Contig924
-	Corresponding to the former SEQ ID n° 1488
SEQ ID N° 3796	Listeria monocytogenes 4b Contig925
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1532

	•
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2008
SEQ ID N° 3797	Listeria monocytogenes 4b Contig926
	Corresponding to the former SEQ ID no 1677
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1906
SEQ ID N° 3798	Listeria monocytogenes 4b Contig927
524 12 5.75	Corresponding to the former SEQ ID n° 1497
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1699
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1700
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1948
CEO ID Nº 2700	Listeria monocytogenes 4b Contig928
SEQ ID N° 3799	Corresponding to the former SEQ ID n° 1891
OPO ID NO 2000	
SEQ ID N° 3800	Listeria monocytogenes 4b Contig929
	Corresponding to the former SEQ ID no 1633
	Corresponding to the former SEQ ID no 1656
SEQ ID N° 3801	Listeria monocytogenes 4b Contig930
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1419
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1494
SEQ ID N° 3802	Listeria monocytogenes 4b Contig931
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2027
SEQ ID N° 3803	Listeria monocytogenes 4b Contig932
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1814
	Corresponding to the former SEQ ID no 1828
SEQ ID N° 3804	Listeria monocytogenes 4b Contig933
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1400
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1628
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1698
SEQ ID Nº 3805	Listeria monocytogenes 4b Contig934
PEG ID 14 2002	Corresponding to the former SEQ ID n° 1513
	Corresponding to the former SEQ ID no 1695
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1960
CEO ID NO 2006	Listeria monocytogenes 4b Contig935
SEQ ID Nº 3806	Corresponding to the former SEQ ID n° 1648
	Corresponding to the former SEQ ID in 1046
000 10 110 1007	Corresponding to the former SEQ ID n° 2018
SEQ ID N° 3807	Listeria monocytogenes 4b Contig936
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1238
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1636
SEQ ID Nº 3808	Listeria monocytogenes 4b Contig937
SEQ ID N° 3809	Listeria monocytogenes 4b Contig938
	Corresponding to the former SEQ ID no 1341
	Corresponding to the former SEQ ID no 1836
	Corresponding to the former SEQ ID no 1848
SEQ ID N° 3810	Listeria monocytogenes 4b Contig939
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1087
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1381
SEQ ID N° 3811	Listeria monocytogenes 4b Contig940
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1288
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1386
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1881
SEQ ID N° 3812	Listeria monocytogenes 4b Contig941
סניע זען אַסוב	Corresponding to the former SEQ ID n° 1729
	Corresponding to the former SEQ ID II 1729

•	Corresponding to the former SEQ ID n° 2014
SEQ 1D N° 3813	Listeria monocytogenes 4b Contig942
	Corresponding to the former SEQ ID no 1319
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1470
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1904
SEQ ID N° 3814	Listeria monocytogenes 4b Contig943
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1447
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1810
SEQ ID N° 3815	Listeria monocytogenes 4b Contig944
	Corresponding to the former SEQ ID no 1999
SEQ ID N° 3816	Listeria monocytogenes 4b Contig945
•	Corresponding to the former SEQ ID nº 1127
	Corresponding to the former SEQ ID no 1504
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1507
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1631
SEQ ID N° 3817	Listeria monocytogenes 4b Contig946
	Corresponding to the former SEQ ID no 2011
SEQ ID N° 3818	Listeria monocytogenes 4b Contig947
	Corresponding to the former SEQ ID no 1475
	Corresponding to the former SEQ ID no 1611
	Corresponding to the former SEQ ID no 1672
SEQ ID N° 3819	Listeria monocytogenes 4b Contig948
	Corresponding to the former SEQ ID no 1088
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1539
SEQ ID N° 3820	Listeria monocytogenes 4b Contig949
	Corresponding to the former SEQ ID no 1204
	Corresponding to the former SEQ ID no 1347
CEO ID NO 2021	Corresponding to the former SEQ ID no 1845
SEQ ID N° 3821	Listeria monocytogenes 4b Contig950
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1706 Corresponding to the former SEQ ID n° 1869
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1976
SEQ ID N° 3822	Listeria monocytogenes 4b Contig951
3EQ 10 14 3022	Corresponding to the former SEQ ID n° 1620
SEQ ID N° 3823	Listeria monocytogenes 4b Contig952
SEQ 10 14 3023	Corresponding to the former SEQ ID n° 1886
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1935
SEQ ID N° 3824	Listeria monocytogenes 4b Contig953
52Q 12 11 502 1	Corresponding to the former SEQ ID n° 1279
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1301
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1827
SEQ ID Nº 3825	Listeria monocytogenes 4b Contig954
	Corresponding to the former SEQ ID no 1605
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1753
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1792
SEQ ID N° 3826	Listeria monocytogenes 4b Contig955
	Corresponding to the former SEQ ID no 1998
SEQ ID N° 3827	Listeria monocytogenes 4b Contig956
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1310
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1632
	•

	Corresponding to the former SEQ ID no 1853
CEO ID NIO 2020	Listeria monocytogenes 4b Contig957
SEQ ID Nº 3828	Corresponding to the former SEQ ID no 1914
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1968
SEQ ID N° 3829	Listeria monocytogenes 4b Contig958
3EQ ID N 3029	Corresponding to the former SEQ ID n° 1569
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1801
CEO ID \$10 2020	Listeria monocytogenes 4b Contig959
SEQ ID N° 3830	Corresponding to the former SEQ ID no 1369
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1931
CEO ID NO 2021	Listeria monocytogenes 4b Contig960
SEQ ID N° 3831	Corresponding to the former SEQ ID n° 1247
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1617
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1731
OFO ID NO 2022	Listeria managed worses 4h Contig061
SEQ ID N° 3832	Listeria monocytogenes 4b Contig961 Corresponding to the former SEQ ID no 1302
	Corresponding to the former SEQ ID in 1302
	Corresponding to the former SEQ ID no 1920
0EO ID NO 2022	Corresponding to the former SEQ ID n° 2012
SEQ ID N° 3833	Listeria monocytogenes 4b Contig962
	Corresponding to the former SEQ ID no 1068 Corresponding to the former SEQ ID no 1072
	Corresponding to the former SEQ ID ii 1072 Corresponding to the former SEQ ID ii 1072
CEO ID NO 2024	Listeria monocytogenes 4b Contig963
SEQ ID Nº 3834	Corresponding to the former SEQ ID no 1757
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2024
CEO ID NO 2026	Listeria monocytogenes 4b Contig964
SEQ ID N° 3835	Corresponding to the former SEQ ID n° 1509
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1831
CEO 1D NO 2026	Listeria monocytogenes 4b Contig965
SEQ 1D N° 3836	Corresponding to the former SEQ ID no 1097
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1230.
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1760
SEQ ID N° 3837	Listeria monocytogenes 4b Contig966
SEQ ID N 3637	Corresponding to the former SEQ ID no 1343
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1766
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1878
SEQ ID N° 3838	Listeria monocytogenes 4b Contig967
2EQ 1D 14 3030	Corresponding to the former SEQ ID no 1593
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1604
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1979
SEQ ID N° 3839	Listeria monocytogenes 4b Contig968
3LQ 1D 14 3037	Corresponding to the former SEQ ID no 1863
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1969
SEQ ID N° 3840	Listeria monocytogenes 4b Contig969
SEQ ID IV 3040	Corresponding to the former SEQ ID n° 1339
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1608
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1942
SEQ ID N° 3841	Listeria monocytogenes 4b Contig970
TEOC II OI DUG	Corresponding to the former SEQ ID n° 2038
SEQ ID N° 3842	Listeria monocytogenes 4b Contig971
SEQ ID N 3042	Distoria monocytogenes to Contige / 1

	Corresponding to the former SEQ ID n° 1716 Corresponding to the former SEQ ID n° 1854
SEQ ID N° 3843	Listeria monocytogenes 4b Contig972 Corresponding to the former SEQ ID n° 1132
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1354
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1927
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1975
SEQ ID Nº 3844	Listeria monocytogenes 4b Contig973
SEQ ID N 3044	Corresponding to the former SEQ ID n° 1541
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1541
SEQ ID N° 3845	Listeria monocytogenes 4b Contig974
SEQ ID IV 3043	Corresponding to the former SEQ ID n° 1201
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1797
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1910
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1981
SEQ ID Nº 3846	Listeria monocytogenes 4b Contig975
DEQ 15 11 30 10	Corresponding to the former SEQ ID n° 1342
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1649
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1751
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1944
SEQ ID Nº 3847	Listeria monocytogenes 4b Contig976
	Corresponding to the former SEQ ID no 1742
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1896
SEQ ID Nº 3848	Listeria monocytogenes 4b Contig977
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1079
	Corresponding to the former SEQ ID no 1868
	Corresponding to the former SEQ ID no 1875
SEQ ID N° 3849	Listeria monocytogenes 4b Contig978
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2013
SEQ ID N° 3850	Listeria monocytogenes 4b Contig979
	Corresponding to the former SEQ ID no 1818
	Corresponding to the former SEQ ID no 1884
SEQ ID N° 3851	Listeria monocytogenes 4b Contig980
	Corresponding to the former SEQ ID no 1359
	Corresponding to the former SEQ ID no 1519
000 VD NO 0050	Corresponding to the former SEQ ID no 1839
SEQ ID N° 3852	Listeria monocytogenes 4b Contig981
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1414 Corresponding to the former SEQ ID n° 1782
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1900
CEO ID NO 2052	Listeria monocytogenes 4b Contig982
SEQ ID N° 3853	Corresponding to the former SEQ ID n° 1566
000 ID NO 2054	Listeria monocytogenes 4b Contig983
SEQ ID Nº.3854	Corresponding to the former SEQ ID n° 2033
SEQ ID N° 3855	Listeria monocytogenes 4b Contig984
ננסנ או עו אַפּט	Corresponding to the former SEQ ID n° 1330
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1748
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1790
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1962
SEQ ID N° 3856	Listeria monocytogenes 4b Contig985
250 15 14 3030	

	Corresponding to the former SEQ ID no 1682
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2031
SEQ ID N° 3857	Listeria monocytogenes 4b Contig986
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1468
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1606
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1930
SEQ ID N° 3858	Listeria monocytogenes 4b Contig987
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1740
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2034
SEQ ID N° 3859	Listeria monocytogenes 4b Contig988
	Corresponding to the former SEQ ID no 1156
	Corresponding to the former SEQ ID no 1241
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1715
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1958
SEQ ID N° 3860	Listeria monocytogenes 4b Contig989
	Corresponding to the former SEQ ID no 1158
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1719
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2023
SEQ ID N° 3861	Listeria monocytogenes 4b Contig990
	Corresponding to the former SEQ ID no 1110
	Corresponding to the former SEQ ID no 1911
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2022
SEQ ID N° 3862	Listeria monocytogenes 4b Contig991
	Corresponding to the former SEQ ID no 1190
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1735
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1823
	Corresponding to the former SEQ ID no 1824
SEQ ID N° 3863	Listeria monocytogenes 4b Contig992
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1257
	Corresponding to the former SEQ ID no 1907
0EO ID 110 0064	Corresponding to the former SEQ ID no 1989
SEQ ID N° 3864	Listeria monocytogenes 4b Contig993
	Corresponding to the former SEQ ID no 1802
	Corresponding to the former SEQ ID no 1803
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1833 Corresponding to the former SEQ ID n° 2016
CEO ID NO 2065	
SEQ ID N° 3865	Listeria monocytogenes 4b Contig994 Corresponding to the former SEQ ID n° 1879
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1924
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1977
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1993
SEQ ID N° 3866	Listeria monocytogenes 4b Contig995
2EQ 1D 14, 2900	Corresponding to the former SEQ ID n° 1390
	Corresponding to the former SEQ ID in 1390 Corresponding to the former SEQ ID no 1834
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1876
SEQ ID N° 3867	Listeria monocytogenes 4b Contig996
DLY ID 14 3001	Corresponding to the former SEQ ID n° 1192
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1591
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1712
SEQ ID N° 3868	Listeria monocytogenes 4b Contig997
2FG ID 14 3000	Eleteria menocytogenes de Comiga,

	Corresponding to the former SEQ ID n° 1964 Corresponding to the former SEQ ID n° 2032
SEQ ID N° 3869	Listeria monocytogenes 4b Contig998
	Corresponding to the former SEQ ID no 1287
	Corresponding to the former SEQ ID no 1430
	Corresponding to the former SEQ ID no 1678
	Corresponding to the former SEQ ID no 1902
	Corresponding to the former SEQ ID no 1940
SEQ ID N° 3870	Listeria monocytogenes 4b Contig999
	Corresponding to the former SEQ ID no 1357
	Corresponding to the former SEQ ID no 1646
	Corresponding to the former SEQ ID no 1887
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1995
SEQ ID N° 3871	Listeria monocytogenes 4b Contig1000
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1202
	Corresponding to the former SEQ ID no 1724
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2036
SEQ ID N° 3872	Listeria monocytogenes 4b Contig1001
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2039
SEQ ID N° 3873	Listeria monocytogenes 4b Contig1002
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1113
	Corresponding to the former SEQ ID no 1429
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1600
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1956.
SEQ ID N° 3874	Listeria monocytogenes 4b Contig1003
	Corresponding to the former SEQ ID nº 1214
	Corresponding to the former SEQ ID no 1817
SEQ ID Nº 3875	Listeria monocytogenes 4b Contig1004
	Corresponding to the former SEQ ID nº 1249
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1378
	Corresponding to the former SEQ ID no 1463
	Corresponding to the former SEQ ID no 1708
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1749
SEQ ID N° 3876.	Listeria monocytogenes 4b Contig1005
	Corresponding to the former SEQ ID no 1544
•	Corresponding to the former SEQ ID no 1723
	Corresponding to the former SEQ ID no 1738
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2015
SEQ ID N° 3877	Listeria monocytogenes 4b Contig1006
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1516
	Corresponding to the former SEQ ID no 1746
	Corresponding to the former SEQ ID no 1830
SEQ ID N° 3878	Listeria monocytogenes 4b Contig1007
	Corresponding to the former SEQ ID no 1467
	Corresponding to the former SEQ ID no 1806
	Corresponding to the former SEQ ID no 1811
	Corresponding to the former SEQ ID no 1837
SEQ ID N° 3879	Listeria monocytogenes 4b Contig1008
	Corresponding to the former SEQ ID no 1644
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1702

	Corresponding to the former SEQ ID n° 1990 Corresponding to the former SEQ ID n° 1996
SEQ ID N° 3880	Listeria monocytogenes 4b Contig1009
SEQ 1D 14 3000	Corresponding to the former SEQ ID n° 1565
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1595
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1918
SEQ ID N° 3881	Listeria monocytogenes 4b Contig1010
DEQ 12 0001	Corresponding to the former SEQ ID n° 1361
•	Corresponding to the former SEQ ID n° 1478
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1510
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2006
SEQ ID Nº 3882	Listeria monocytogenes 4b Contig1011
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1083
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2037
SEQ ID Nº 3883	Listeria monocytogenes 4b Contig1012
	Corresponding to the former SEQ ID no 1769.
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1835
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1850
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1867
SEQ ID N° 3884	Listeria monocytogenes 4b Contig1013
	Corresponding to the former SEQ ID no 1982
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2035
SEQ ID N° 3885	Listeria monocytogenes 4b Contig1014
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1529
	Corresponding to the former SEQ ID no 1581
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1739
	Corresponding to the former SEQ ID no 1865
ID 110 0004	Corresponding to the former SEQ ID no 1970
SEQ ID N° 3886	Listeria monocytogenes 4b Contig1015
	Corresponding to the former SEQ ID no 1170
	Corresponding to the former SEQ ID no 1180
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1265 Corresponding to the former SEQ ID n° 1434
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1536
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1548
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1877
SEQ ID N° 3887	Listeria monocytogenes 4b Contig1016
3EQ ID 14 3007	Corresponding to the former SEQ ID n° 1219
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1917
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2040
SEQ ID N° 3888	Listeria monocytogenes 4b Contig1017
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1245
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1821
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1841
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2004
	Corresponding to the former SEQ ID n° 2025
SEQ ID Nº 3889	Listeria monocytogenes 4b Contig1018
`.	Corresponding to the former SEQ ID n° 1317
	Corresponding to the former SEQ ID no 1813
	Corresponding to the former SEQ ID n° 1991

Corresponding to the former SEQ ID n° 2001
Corresponding to the former SEQ ID n° 2029
SEQ ID N° 3890
Listeria monocytogenes 4b Contig1019
Corresponding to the former SEQ ID n° 1926
Corresponding to the former SEQ ID n° 2041
Listeria monocytogenes 4b Contig1020
Corresponding to the former SEQ ID n° 1873

TABLEAU IX : Légendes

SEQ ID Nos. 3892-4025 : séquences de 134 Contigs issus de l'assemblage de 13919 séquences de *Listeria monocytogenes* 4b après soustraction des séquences de *L.monocytogenes* EGDe et de *L. innocua* Clip11262.

TABLEAU IX

Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig6 **SEQ ID Nº 3892** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig7 **SEQ ID Nº 3893** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig8 **SEQ ID Nº 3894 SEQ ID N° 3895** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig9 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig10 **SEO ID Nº 3896 SEQ ID Nº 3897** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig11 **SEQ ID Nº 3898** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig12 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig13 **SEQ ID Nº 3899** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig14 **SEQ ID Nº 3900** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig15 **SEQ ID Nº 3901 SEQ ID Nº 3902** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig16 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig17 SEQ ID N° 3903. Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig18 **SEQ ID Nº 3904 SEQ ID N° 3905** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig19 SEQ ID Nº 3906 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig20 SEO ID Nº 3907 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig21 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig22 **SEQ ID N° 3908 SEO ID Nº 3909** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig23 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig24 **SEQ ID Nº 3910** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig25 SEQ ID Nº 3911 **SEQ ID Nº 3912** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig26 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig27 **SEQ ID N° 3913** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig28 SEO ID Nº 3914 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig29 **SEQ ID N° 3915 SEQ ID Nº 3916** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig30 **SEQ ID Nº 3917** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig31 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig32 **SEQ ID Nº 3918** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig33 **SEQ ID Nº 3919 SEQ ID N° 3920** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig34 **SEQ ID N° 3921** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig35

Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig36 SEO ID Nº 3922 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig37 **SEQ ID Nº 3923** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig38 **SEQ ID Nº 3924** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig39 **SEQ ID Nº 3925** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig40 **SEO ID Nº 3926** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig41 SEQ ID N° 3927 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig42 **SEQ ID Nº 3928** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig43 **SEQ ID Nº 3929** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig44 SEO ID Nº 3930 **SEQ ID Nº 3931** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig45 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig46 **SEO ID Nº 3932** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig47 **SEQ ID Nº 3933** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig48 **SEQ ID Nº 3934** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig49 **SEQ ID Nº 3935** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig50 **SEQ ID Nº 3936** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig51 **SEQ ID Nº 3937** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig52 **SEQ ID N° 3938** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig53 **SEQ ID Nº 3939** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig54 **SEQ ID Nº 3940** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig55 **SEQ ID Nº 3941** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig56 **SEQ ID Nº 3942** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig57 SEQ ID N° 3943 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig58 **SEQ ID Nº 3944 SEQ ID Nº 3945** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig59 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig60 **SEQ ID Nº 3946** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig61 **SEQ ID Nº 3947** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig62 **SEQ ID Nº 3948** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig63 **SEQ ID Nº 3949 SEQ ID Nº 3950** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig64 **SEQ ID Nº 3951** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig65 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig66 **SEO ID Nº 3952** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig67 **SEQ ID N° 3953** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig68 SEQ ID Nº 3954 **SEQ ID Nº 3955** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig69 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig70 **SEQ ID N° 3956** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig71 **SEQ ID Nº 3957** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig72 **SEQ ID Nº 3958** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig73 **SEQ ID Nº 3959 SEQ ID Nº 3960** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig74 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig75 **SEQ ID Nº 3961** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig76 **SEQ ID Nº 3962** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig77 **SEQ ID Nº 3963** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig78 **SEO ID Nº 3964** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig79 **SEQ ID N° 3965** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig80 **SEQ ID Nº 3966** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig81 **SEQ ID Nº 3967** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig82 **SEO ID Nº 3968 SEQ ID Nº 3969** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig83 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig84 **SEQ ID Nº 3970** Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig85 **SEQ ID Nº 3971**

SEQ ID N° 3972	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig86
SEQ ID N° 3973	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig87
SEQ ID N° 3974	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig88
SEQ ID N° 3975	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig89
SEQ ID N° 3976	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig90
SEQ 1D N° 3977	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig91
SEQ ID N° 3978	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig92
SEQ ID N° 3979	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig93
SEQ ID N° 3980	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig94
SEQ ID N° 3981	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig95
SEQ ID N° 3982	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig96
SEQ ID N° 3983	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig97
SEQ ID N° 3984	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig98
SEQ ID N° 3985	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig99
SEQ ID N° 3986	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig100
SEQ ID N° 3987	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig101
SEQ ID N° 3988	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig102
SEQ ID N° 3989	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl03
SEQ ID N° 3990	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 04
SEQ ID N° 3991	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig105
SEQ ID N° 3992	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig106
SEQ ID N° 3993	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig107
SEQ ID N° 3994	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig108
SEQ ID N° 3995	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig109
SEQ ID N° 3996	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 10
SEQ ID N° 3997	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 11
SEQ ID N° 3998	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 12
SEQ ID N° 3999	Listeria monocytogenes 4b-specifique Centigl 13
SEQ ID N° 4000	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 14
SEQ ID N° 4001	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 15
SEQ ID N° 4002	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 16
SEQ ID N° 4003	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 17
SEQ ID N° 4004	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 18
SEQ ID N° 4005	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 19
SEQ ID N° 4006	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 20
SEQ ID N° 4007	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig121
SEQ ID N° 4008	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig121
SEQ ID N° 4009	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl23
SEQ ID N° 4010	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig123 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig124
SEQ ID N° 4011	Listeria monocytogenes 40-specifique Contig125
	Listeria monocytogenes 40-specifique Contig125 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig126
SEQ ID Nº 4012	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig120 Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig127
SEQ ID Nº 4013	
SEQ ID Nº 4014	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl28
SEQ ID Nº 4015	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 29
SEQ ID Nº 4016	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 30
SEQ ID Nº 4017	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl31
SEQ ID Nº 4018	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 32
SEQ ID Nº 4019	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl33
SEQ ID Nº 4020	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contigl 34
SEQ ID N° 4021	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig135

PCT/FR01/03061

SEQ ID Nº 4022	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig136
SEQ ID Nº 4023	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig137
SEQ ID Nº 4024	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig138
SEQ ID Nº 4025	Listeria monocytogenes 4b-specifique Contig139

15

20

25

REVENDICATIONS

- 1. Procédé d'identification de séquences nucléotidiques spécifiques du génome d'une souche de bactérie du genre *Listeria*, notamment spécifiques d'une souche de *L. innocua* ou *L. monocytogenes*, telle que la souche *L. monocytogenes* EGDe ou *L. monocytogenes* 4b.
- 2. Procédé d'identification de séquences nucléotidiques selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on identifie les séquences spécifiques de :
- L. innocua par rapport à L. monocytogenes, notamment par rapport L.
 monocytogenes EGDe et/ou L. monocytogenes 4b;
 - L. monocytogenes, notamment L. monocytogenes EGDe ou L. monocytogenes 4b, par rapport à L. innocua;
 - L. monocytogenes EGDe par rapport à L. innocua et/ou L. monocytogenes 4b;
 - L. monocytogenes 4b par rapport à L. innocua et/ou L. monocytogenes EGDe.
 - 3. Procédé d'identification de séquences nucléotidiques selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce qu'il comprend au moins les étapes suivantes :
 - a) l'alignement des séquences nucléotidiques de L. monocytogenes, notamment celles de L. monocytogenes EGDe et/ou L. monocytogenes 4b, et de celles de L. innocua selon les revendications 5 à 8, 10 à 17 et 21 ; et
 - b) le traitement des données obtenues par cet alignement pour isoler lesdites séquences spécifiques.
 - 4. Procédé d'identification de séquences nucléotidiques selon l'une des revendication 1 à 3, caractérisé en ce que les séquences nucléotidiques spécifiques de L. inocua ou L. monocytogenes, notamment celles de L. monocytogenes EGDe et/ou L. monocytogenes 4b, hybrident dans des conditions de forte stringence avec respectivement les séquences nucléotidiques, ou leur séquence complémentaire, de L. inocua ou L. monocytogenes, notamment celles de L. monocytogenes EGDe et/ou L. monocytogenes 4b.
- 30 5. Séquence nucléotidique issue de Listeria innocua caractérisée en ce qu'elle correspond à une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058.
 - 6. Séquence nucléotidique issue de *Listeria innocua*, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi :

10

15

20

- a) une séquence nucléotidique comportant au moins 75 % d'identité avec une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058 ;
- b) une séquence nucléotidique hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058;
- c) une séquence nucléotidique complémentaire d'une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058 ou complémentaire d'une séquence nucléotidique telle que définie en a) ou b), ou une séquence nucléotidique de l'ARN correspondant à l'une des séquences a) ou b);
- d) une séquence nucléotidique d'un fragment représentatif d'une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058, ou d'un fragment représentatif d'une séquence nucléotidique telle que définie en a), b) ou c);
- e) une séquence nucléotidique comprenant une séquence telle que définie en a), b), c) ou d); et
- f) une séquence nucléotidique telle que définie en a), b), c), d) ou e) modifiée.
- 7. Séquence nucléotidique selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une séquence issue d'une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1 à SEQ ID No. 11, SEQ ID No. 2057 et SEQ ID No. 2058, et en ce qu'elle code pour un polypeptide, ladite séquence nucléotidique étant choisie de préférence parmi les séquences SEQ ID No. 12 à SEQ ID No. 689, SEQ ID No. 2053 à SEQ ID No. 2056 et SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601.
- 8. Séquence nucléotidique caractérisée en ce qu'elle comprend une séquence nucléotidique choisie parmi :
 - a) une séquence nucléotidique selon la revendication 7;
 - b) une séquence nucléotidique comportant au moins 75 % d'identité avec une séquence nucléotidique selon la revendication 7;
- 30 c) une séquence nucléotidique s'hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence nucléotidique selon la revendication 7;
 - d) une séquence nucléotidique complémentaire ou d'ARN correspondant à une séquence telle que définie en a), b) ou c);

10

15

20

- e) une séquence nucléotidique d'un fragment représentatif d'une séquence telle que définie en a), b), c) ou d) ; et
 - f) une séquence telle que définie en a), b), c), d) ou e) modifiée.
- 9. Polypeptide codé par une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 6 à 8.
 - 10. Polypeptide selon la revendication 9, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi les polypeptides codés par une séquence choisi parmi SEQ ID No. 12 à SEQ ID No. 689, SEQ ID No. 2053 à SEQ ID No. 2056 et SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601.
 - 11. Polypeptide caractérisé en ce qu'il comprend un polypeptide choisi parmi :
 - a) un polypeptide selon l'une des revendications 9 et 10;
 - b) un polypeptide présentant au moins 80 % d'identité avec un polypeptide selon l'une des revendications 9 et 10;
- c) un fragment d'au moins 5 acides aminés d'un polypeptide selon l'une des revendications 9 et 10, ou tel que défini en b);
- d) un fragment biologiquement actif d'un polypeptide selon l'une des revendications 9 et 10, ou tel que défini en b) ou c); et
- e) un polypeptide selon l'une des revendications 9 et 10, ou tel que défini en b), c) ou d) modifié.
- 12. Séquence nucléotidique codant pour un polypeptide selon la revendication 11.
- 13. Séquence nucléotidique codant pour un polypeptide spécifique de *L. innocua*, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi SEQ ID No. 12 à SEQ ID No. 689 et SEQ ID No. 2059 à SEQ ID No. 2601.
- 14. Séquence nucléotidique issue de *Listeria monocytogenes* sérotype 4b caractérisée en ce qu'elle correspond à une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041 et SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891.
 - 15. Séquence nucléotidique issue de *Listeria monocytogenes* sérotype 4b, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi :
- a) une séquence nucléotidique comportant au moins 75 % d'identité avec une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041 et SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891;

10

15

20

- b) une séquence nucléotidique hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041 et SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891;
- c) une séquence nucléotidique complémentaire d'une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041 et SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891 ou complémentaire d'une séquence nucléotidique telle que définie en a), ou b), ou une séquence nucléotidique de l'ARN correspondant à l'une des séquences a) ou b);
- d) une séquence nucléotidique d'un fragment représentatif d'une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041 et SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891, ou d'un fragment représentatif d'une séquence nucléotidique telle que définie en a), b) ou c);
- e) une séquence nucléotidique comprenant une séquence telle que définie en a), b), c) ou d) ; et
- f) une séquence nucléotidique telle que définie en a), b), c), d) ou e) modifiée.
 - 16. Séquence nucléotidique selon la revendication 15, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une séquence issue d'une séquence choisie parmi SEQ ID No. 1068 à SEQ ID No. 2041 et SEQ ID No. 2872 à SEQ ID No. 3891, et en ce qu'elle code pour un polypeptide, ladite séquence nucléotidique étant choisie de préférence parmi les séquences SEQ ID No. 690 à SEQ ID No. 1067 et SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871 et SEQ ID No. 2049 à SEQ ID No. 2052.
 - 17. Séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle comprend une séquence nucléotidique choisie parmi :
 - a) une séquence nucléotidique selon la revendication 16;
 - b) une séquence nucléotidique comportant au moins 75 % d'identité avec une séquence nucléotidique selon la revendication 16;
 - c) une séquence nucléotidique s'hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence nucléotidique selon la revendication 16;
- d) une séquence nucléotidique complémentaire ou d'ARN correspondant à une séquence telle que définie en a), b) ou c);
 - e) une séquence nucléotidique d'un fragment représentatif d'une séquence telle que définie en a), b), c) ou d) ; et
 - f) une séquence telle que définie en a), b), c), d) ou e) modifiée.

- 18. Polypeptide codé par une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 15 à 17.
- 19. Polypeptide selon la revendication 18, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi les polypeptides codés par une séquence choisi parmi SEQ ID No. 690 à SEQ ID No. 1067, SEQ ID No. 2049 à SEQ ID No. 2052 et SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871.
 - Polypeptide caractérisé en ce qu'il comprend un polypeptide choisi parmi : 20.
 - un polypeptide selon l'une des revendications 18 et 19; a)

15

20

25

- un polypeptide présentant au moins 80 % d'identité avec un polypeptide **b**) 10 selon l'une des revendications 18 et 19;
 - un fragment d'au moins 5 acides aminés d'un polypeptide selon l'une des revendications 18 et 19, ou tel que défini en b);
 - un fragment biologiquement actif d'un polypeptide selon l'une des d) revendications 18 et 19, ou tel que défini en b) ou c); et
 - un polypeptide selon l'une des revendications 18 et 19 ou tel que défini en b), c) ou d) modifié.
 - 21. Séquence nucléotidique codant pour un polypeptide selon la revendication 20.
 - Séquence nucléotidique codant pour un polypeptide spécifique de L. 22. monocytogenes, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi SEQ ID No. 690 à SEQ ID No. 1067, SEQ ID No. 2602 à SEQ ID No. 2871 et SEQ ID No. 3892 à SEQ ID No. 4025.
 - Séquence nucléotidique codant pour un polypeptide présentant au moins 87 % d'identité entre L. innocua et L. monocytogenes, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi SEQ ID No. 2049 à SEQ ID No. 2056.
 - Séquence nucléotidique selon l'une des revendications 6 à 8, 12, 13, 15 à 17, 21 à 23, caractérisée en ce qu'elle code pour un polypeptide de L. innocua ou L. monocytogenes ou l'un de ses fragments :
 - impliqué dans la biosynthèse des acides aminés dans la biosynthèse des cofacteurs, groupes prosthétiques et transporteurs;
 - d'enveloppe cellulaire ou situé à la surface de L. innocua ou L. monocytogenes;
 - impliqué dans la machinerie cellulaire;
 - impliqué dans le métabolisme intermédiaire central;
 - impliqué dans le métabolisme énergénique ;

- impliqué dans le métabolisme des acides gras et des phospholipides ;
- impliqué dans le métabolisme des nucléotides, des purines, des pyrimidines ou nucléosides;
- impliqué dans les fonctions de régulation ;
- 5 impliqué dans le processus de réplication ;
 - impliqué dans le processus de transcription ;
 - impliqué dans le processus de traduction ;
 - impliqué dans le processus de transport et de liaison des protéines ;
 - impliqué dans l'adaptation aux conditions atypiques ;
- 10 impliqué dans la sensibilité aux médicaments et analogues ; ou
 - impliqué dans les fonctions relatives aux transposons.
 - 25. Polypeptide selon l'une des revendications 9 à 11, et 17 à 20, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide de L. innocua ou L. monocytogenes:
 - impliqué dans la biosynthèse des acides aminés dans la biosynthèse des cofacteurs, groupes prosthétiques et transporteurs;
 - d'enveloppe cellulaire ou situé à la surface de L. innocua ou L. monocytogenes ;
 - impliqué dans la machinerie cellulaire;
 - impliqué dans le métabolisme intermédiaire central;
 - impliqué dans le métabolisme énergénique;
- 20 impliqué dans le métabolisme des acides gras et des phospholipides ;
 - impliqué dans le métabolisme des nucléotides, des purines, des pyrimidines ou nucléosides;
 - impliqué dans les fonctions de régulation ;
 - impliqué dans le processus de réplication ;
- 25 impliqué dans le processus de transcription ;
 - impliqué dans le processus de traduction ;
 - impliqué dans le processus de transport et de liaison des protéines ;
 - impliqué dans l'adaptation aux conditions atypiques ;
 - impliqué dans la sensibilité aux médicaments et analogues ; ou
- impliqué dans les fonctions relatives aux transposons.
 - 26. Séquence nucléotidique utilisable comme amorce ou comme sonde, caractérisée en ce que ladite séquence est choisie parmi les séquences nucléotidiques selon l'une des revendications 6 à 8, 12 à 17 et 21 à 23.

15

20

25

- 27. Séquence nucléotidique selon la revendication 26, caractérisée en ce qu'elle est marquée par un composé radioactif ou par un composé non radioactif.
- 28. Séquence nucléotidique selon l'une des revendications 26 et 27, caractérisée en ce qu'elle est immobilisée sur un support, de manière covalente ou non-covalente.
- 29. Séquence nucléotidique selon la revendication 28, caractérisée en ce qu'elle est immobilisée sur un support tel qu'un filtre à haute densité ou une puce à ADN.
- 30. Séquence nucléotidique selon l'une des revendications 27 à 29 pour la
 10 détection et/ou l'amplification de séquences nucléiques.
 - 31. Puce à ADN ou filtre, caractérisée en ce qu'elle contient au moins une séquence nucléotidique selon la revendication 29.
 - 32. Puce à ADN ou filtre selon la revendication 31, caractérisée en ce qu'elle contient en outre au moins une séquence nucléotidique d'un micro-organisme autre que L. innocua ou L. monocytogenes, immobilisée sur le support de ladite puce.
 - 33. Puce à ADN ou filtre selon la revendication 32, caractérisée en ce que le micro-organisme autre est choisi parmi un micro-organisme associé à *L. innocua ou L. monocytogenes*, une bactérie du genre *Listeria*, et un variant de *L. innocua ou L. monocytogenes*.
 - 34. Kit ou nécessaire pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes ou à un micro-organisme associé, caractérisé en ce qu'il comprend une puce à ADN ou un filtre selon la revendication 31.
 - 35. Kit ou nécessaire pour la détection et/ou l'identification d'un microorganisme, caractérisé en ce qu'il comprend une puce à ADN ou un filtre selon l'une des revendications 32 et 33.
 - 36. Kit ou nécessaire pour la détection et/ou la quantification de l'expression d'au moins un gène de *L. innocua ou L. monocytogenes*, caractérisé en ce qu'il comprend une puce à ADN ou un filtre selon l'une des revendications 32 à 33.
 - 37. Vecteur de clonage, et/ou d'expression, caractérisé en ce qu'il contient une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 5 à 8, 12,13, 15 à 17 et 21 à 23.
 - 38. Cellule hôte, caractérisée en ce qu'elle est transformée par un vecteur selon la revendication 37.

10

15

20

25

- 39. Cellule hôte selon la revendication 38, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une bactérie appartenant au genre *Listeria*.
- 40. Cellule hôte selon la revendication 39, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une bactérie appartenant à l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes.
- 41. Végétal ou animal, excepté l'Homme, comprenant une cellule transformée selon l'une des revendications 38 à 40.
- 42. Procédé de préparation d'un polypeptide, caractérisé en ce que l'on cultive une cellule transformée par un vecteur selon la revendication 37 dans des conditions permettant l'expression dudit polypeptide et que l'on recupère ledit polypeptide recombinant.
- 43. Polypeptide recombinant susceptible d'être obtenu par un procédé selon la revendication 42.
- 44. Procédé de préparation d'un polypeptide synthétique selon l'une des revendications 9 à 11, 18 à 20 et 25, caractérisé en ce que l'on effectue une synthèse chimique dudit polypeptide.
- 45. Polypeptide hybride, caractérisé en ce qu'il comprend au moins la séquence d'un polypeptide selon l'une des revendications 9 à 11, 18 à 20, 25 et 43, et une séquence d'un polypeptide susceptible d'induire une réponse immunitaire chez l'homme ou l'animal.
- 46. Sequence nucléotidique codant pour un polypeptide hybride selon la revendication 45.
 - 47. Vecteur caractérisé en ce qu'il contient une séquence nucléotidique selon la revendication 46.
 - 48. Anticorps monoclonal ou polyclonal, ses fragments, ou anticorps chimérique, caractérisé en ce qu'il est capable de reconnaître spécifiquement un polypeptide selon l'une des revendications 9 à 11, 18 à 20, 25, 43 et 45.
 - 49. Anticorps selon la revendication 48, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un anticorps marqué.
- 50. Procédé pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes ou à un micro-organisme associé dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
 - a) mise en contact de l'échantillon biologique avec un anticorps selon l'une des revendications 48 et 49;
 - b) mise en évidence du complexe antigène-anticorps éventuellement formé.

15

20

25

- 51. Procédé pour la détection de l'expression d'un gène de L. innocua ou L. monocytogenes caractérisé en ce que l'on met en contact une souche de L. innocua ou L. monocytogenes, avec un anticorps selon la revendication 74 ou 75 et que l'on détecte le complexe antigène/anticorps éventuellement formé.
- 52. Kit ou nécessaire pour la mise en œuvre d'un procédé selon la revendication 50 ou 51, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :
 - a) un anticorps selon l'une des revendications 48 et 49;
- b) éventuellement, les réactifs pour la constitution du milieu propice à la réaction immunologique;
- 10 c) éventuellement, les réactifs permettant la mise en évidence des complexes antigène-anticorps produits par la réaction immunologique.
 - 53. Polypeptide selon l'une des revendications 9 à 11, 18 à 20, 25, 43 et 45, ou anticorps selon l'une des revendications 48 et 49, caractérisé en ce qu'il est immobilisé sur un support, notamment une puce à protéine.
 - 54. Puce à protéine, caractérisée en ce qu'elle contient au moins un polypeptide selon l'une des revendications 9 à 11, 18 à 20, 25, 43 et 45, ou au moins un anticorps selon l'une des revendications 48 et 49, immobilisé sur le support de ladite puce.
 - 55. Puce à protéine selon la revendication 54, caractérisée en ce qu'elle contient en outre au moins un polypeptide de micro-organisme autre que *L. innocua ou L. monocytogenes* ou au moins un anticorps dirigé contre un composé de micro-organisme autre que *L. innocua ou L. monocytogenes*, immobilisé sur le support de ladite puce.
 - 56. Kit ou nécessaire pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes ou à un micro-organisme associé, caractérisé en ce qu'il comprend une puce à protéine selon l'une des revendications 54 et 55.
 - 57. Kit ou nécessaire pour la détection et/ou l'identification d'un microorganisme, caractérisé en ce qu'il comprend une puce à protéine selon la revendication 56.
 - 58. Procédé de détection et/ou d'identification de bactéries appartenant à l'espèce *L. innocua ou L. monocytogenes* ou à un micro-organisme associé dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il met en œuvre une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 6 à 8, 12, 13, 15 à 17, 21 à 24, 26 à 30 et 46.

15

20

25

- 59. Procédé selon la revendication 58, caractérisé en ce qu'il comporte les étapes suivantes :
- a) éventuellement, isolement de l'ADN à partir de l'échantillon biologique à analyser, ou obtention d'un ADNc à partir de l'ARN de l'échantillon biologique;
- b) amplification spécifique de l'ADN de bactéries appartenant à l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes ou à un micro-organisme associé à l'aide d'au moins une amorce selon l'une des revendications 26 à 30;
 - c) mise en évidence des produits d'amplification.
- 60. Procédé selon la revendication 58, caractérisé en ce qu'il comprend les 10 étapes suivantes :
 - a) mise en contact d'une sonde nucléotidique selon l'une des revendications 26 à 30, avec un échantillon biologique, l'acide nucléique contenu dans l'échantillon biologique ayant, le cas échéant, préalablement été rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant l'hybridation de la sonde à l'acide nucléique d'une bactérie appartenant à l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes ou à un microorganisme associé;
 - b) mise en évidence de l'hybride éventuellement formé entre la sonde nucléotidique et l'acide nucléique de l'échantillon biologique.
 - 61. Procédé selon la revendication 58, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
 - a) mise en contact d'une sonde nucléotidique immobilisée sur un support selon la revendication 28 avec un échantillon biologique, l'acide nucléique de l'échantillon ayant, le cas échéant, été préalablement rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant l'hybridation de la sonde à l'acide nucléique d'une bactérie appartenant à l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes ou à un microorganisme associé;
 - b) mise en contact de l'hybride formé entre la sonde nucléotidique immobilisée sur un support et l'acide nucléique contenu dans l'échantillon biologique, le cas échéant après élimination de l'acide nucléique de l'échantillon biologique n'ayant pas hybridé avec la sonde, avec une sonde nucléotidique marquée selon la revendication 27;
 - c) mise en évidence du nouvel hybride formé à l'étape b).
 - 62. Procédé selon la revendication 61, caractérisé en ce que, préalablement à l'étape a), l'ADN de l'échantillon biologique ou l'ADNc obtenu éventuellement par

15

25

30

transcription inverse de l'ARN de l'échantillon, est amplifié à l'aide d'au moins une amorce selon l'une des revendications 26 à 30.

- 63. Kit ou nécessaire pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes ou à un micro-organisme associé, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :
 - a) une sonde nucléotidique selon l'une des revendications 26 à 30;
- b) éventuellement, les réactifs nécessaires à la mise en œuvre d'une réaction d'hybridation ;
- c) éventuellement, au moins une amorce selon l'une des revendications 26 à
 30 ainsi que les réactifs nécessaires à une réaction d'amplification de l'ADN.
 - 64. Kit ou nécessaire pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce *L. innocua ou L. monocytogenes* ou à un micro-organisme associé, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :
 - a) une sonde nucléotidique, dite sonde de capture, selon la revendication 28;
 - b) une sonde oligonucléotidique, dite sonde de révélation, selon la revendication 27 ;
 - c) éventuellement, au moins une amorce selon l'une des revendications 26 à 30 ainsi que les réactifs nécessaires à une réaction d'amplification de l'ADN.
- 65. Kit ou nécessaire pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes ou à un micro-organisme associé, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :
 - a) au moins une amorce selon l'une des revendications 26 à 30;
 - b) éventuellement, les réactifs nécessaires pour effectuer une réaction d'amplification d'ADN;
 - c) éventuellement, un composant permettant de vérifier la séquence du fragment amplifié, plus particulièrement une sonde oligonucléotidique selon l'une des revendications 26 à 30.
 - 66. Procédé selon les revendications 50, 51 et 58 à 62 ou kit ou nécessaire selon les revendications 52, 56, 57 et 63 à 65 pour la détection et/ou l'identification de bactéries appartenant à l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes, caractérisé en ce que ladite amorce et/ou ladite sonde sont choisies parmi les séquences nucléotidiques selon l'une des revendications 6 à 8, 12, 13, 15 à 17, 21 à 24, 26 à 30 et 46 spécifiques de l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes, en ce que lesdits polypeptides sont choisis parmi les polypeptides selon l'une des revendications 9 à 11, 18 à 20, 25, 43 et 45

WO 02/28891 PCT/FR01/03061

spécifiques de l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes et en ce que lesdits anticorps sont choisis parmi les anticorps selon l'une des revendications 48 et 49 dirigés contre les polypeptides choisis parmi les polypeptides selon l'une des revendications 9 à 11, 18 à 20, 25, 43 et 45 spécifiques de l'espèce L. innocua ou L. monocytogenes.

- 67. Souche de *L. innocua ou L. monocytogenes*, caractérisée en ce qu'elle contient au moins une mutation dans au moins une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 6 à 8, 12, 13, 15 à 17, 21 à 24.
- 68. Souche de *L. innocua ou L. monocytogenes* selon la revendication 67, caractérisée en ce que la mutation mène à une inactivation du gène.
- 69. Souche de *L. innocua ou L. monocytogenes* selon la revendication 67, caractérisée en ce que la mutation mène à une surexpression du gène.
- 70. Utilisation d'une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 6 à 8, 12, 13, 15 à 17, 21 à 24, d'un polypeptide selon l'une des revendications 9 à 11, 18 à 20, 25, 43 et 45, d'un anticorps selon l'une des revendications 48 et 49, d'une cellule selon l'une des revendications 38 à 40, et/ou d'un animal transformé selon la revendication 41 pour la sélection de composé organique ou inorganique capable de moduler, de réguler, d'induire ou d'inhiber l'expression de gènes, et/ou de modifier la réplication cellulaire de cellules eucaryotes ou procaryotes ou capables d'induire, d'inhiber ou d'aggraver chez un organisme animal ou humain les pathologies liées à une infection par *L. monocytogenes* ou par un micro-organisme associé.
- 71. Méthode de sélection de composé capable de se lier à un polypeptide selon l'une des revendications revendications 9 à 11, 18 à 20, 25, 43 et 45, capable de se lier à une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 6 à 8, 12, 13, 15 à 17, 21 à 24, ou capable de reconnaître un anticorps selon l'une des revendications 48 et 49, et/ou capable de moduler, de réguler, d'induire ou d'inhiber l'expression de gènes, et/ou de modifier la réplication cellulaire de cellules eucaryotes ou procaryotes, ou capables d'induire, d'inhiber ou d'aggraver chez un organisme animal ou humain les pathologies liées à une infection par *L. monocytogenes*, caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes suivantes:
- a) mise en contact dudit composé avec ledit polypeptide, ladite séquence nucléotidique, avec une cellule transformée selon l'une des revendications 38 à 40, et/ou administration dudit composé à un animal transformé selon la revendication 41;
- b) détermination de la capacité dudit composé à se lier avec ledit polypeptide ou ladite séquence nucléotidique, ou de moduler, de réguler, d'induire ou d'inhiber



5

10

15

20

25

10

15

20

25

30

l'expression de gènes, ou de moduler la croissance ou la réplication cellulaire, ou d'induire, d'inhiber ou d'aggraver chez ledit organisme animal ou humain les pathologies liées à une infection par *L. monocytogenes* ou par un micro-organisme associé.

- 72. Composition pharmaceutique comprenant un composé choisi parmi les composés suivants :
- a) une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 6 à 8, 12, 13, 15 à 17, 21 à 24;
 - b) un polypeptide selon l'une des revendications 9 à 11, 18 à 20, 25, 43 et 45;
 - c) un vecteur selon la revendication 37 ou 47;
 - d) un anticorps selon la revendication 48 ou 49.
- 73. Composition selon la revendication 72, éventuellement en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.
- 74. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 72 et 73 pour la prévention ou le traitement d'une infection par une bactérie appartenant à l'espèce L. monocytogenes ou par un micro-organisme associé.
- 75. Composition immunogène, caractérisée en ce qu'elle comprend un ou plusieurs polypeptides selon l'une des revendications 9 à 11, 18 à 20, 25, 43, et/ou un ou plusieurs polypeptides hybrides selon la revendication 45.
- 76. Utilisation d'une cellule selon l'une des revendications 38 à 40, ou d'un vecteur selon l'une des revendications 37 ou 47 pour la préparation d'une composition vaccinale.
- 77. Composition vaccinale, caractérisée en ce qu'elle contient un polynucléotide selon l'une des revendications 6 à 8, 12, 13, 15 à 17, 21 à 24, un vecteur selon l'une des revendications 37 ou 47, et/ou une cellule selon l'une des revendications 38 à 40.
- 78. Composition immunogène capable d'induire une réponse immunitaire cellulaire ou humorale pour la prévention ou le traitement d'une infection par bactérie appartenant à l'espèce *L. monocytogenes* ou par un micro-organisme associé, caractérisée en ce qu'elle comprend une composition immunogène selon l'une des revendications 75 et 77, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable et, éventuellement un ou plusieurs adjuvants de l'immunité appropriés.
 - 79. Banque génomique d'une bactérie du genre Listeria.

10

15

- 80 Banque d'ADN génomique d'une bactérie du genre *Listeria* selon la revendication 79, caractérisée en ce que ladite banque d'ADN est clonée dans un plasmide.
- 81. Banque d'ADN génomique selon la revendication 79 ou 80, caractérisée en ce que ladite bactérie est *L. innocua* ou *L. monocytogenes* sérotype 4b.
- 82. Banque selon la revendication 79 ou 80, caractérisée en ce qu'il s'agit de la banque Li-shotgun déposée à la CNCM le 2 Octobre 2000 sous le n° I-2565.
- 83. Banque selon la revendication 79 ou 80, caractérisée en ce qu'il s'agit de la banque Lm4b-shotgun déposée à la CNCM le 2 Octobre 2000 sous le n° I-2566.
- 84. Banque génomique selon la revendication 79, caractérisée en ce que la bactérie est *L. innocua* ou *L. monocytogenes*.
- 85. Utilisation des banques génomiques selon l'une des revendications 79 à 84 pour isoler des séquences nucléotidiques spécifiques de *L. innocua* et *L. monocytogenes*, caractérisée en ce que les séquences nucléotidiques de *L. innocua* et *L. monocytogenes* sont alignées et en ce que les données obtenues par cet alignement sont traitées pour isoler les dites séquences spécifiques.
- 86. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 72 à 74, caractérisée en ce qu'elle comprend des anticorps dirigés contre des polypeptides spécifiques de *L. innocua* ou *L. monocytogenes*.
- 87. Procédé d'identification de séquences spécifiques de L. innocua ou L. monocytogenes, caractérisé par l'alignement des séquences nucléotidiques de L. monocytogenes et de celles de L. innocua selon les revendications 5 à 8, 12 à 17 et 21 et le traitement des données obtenues par cet alignement pour isoler lesdites séquences spécifiques.